

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

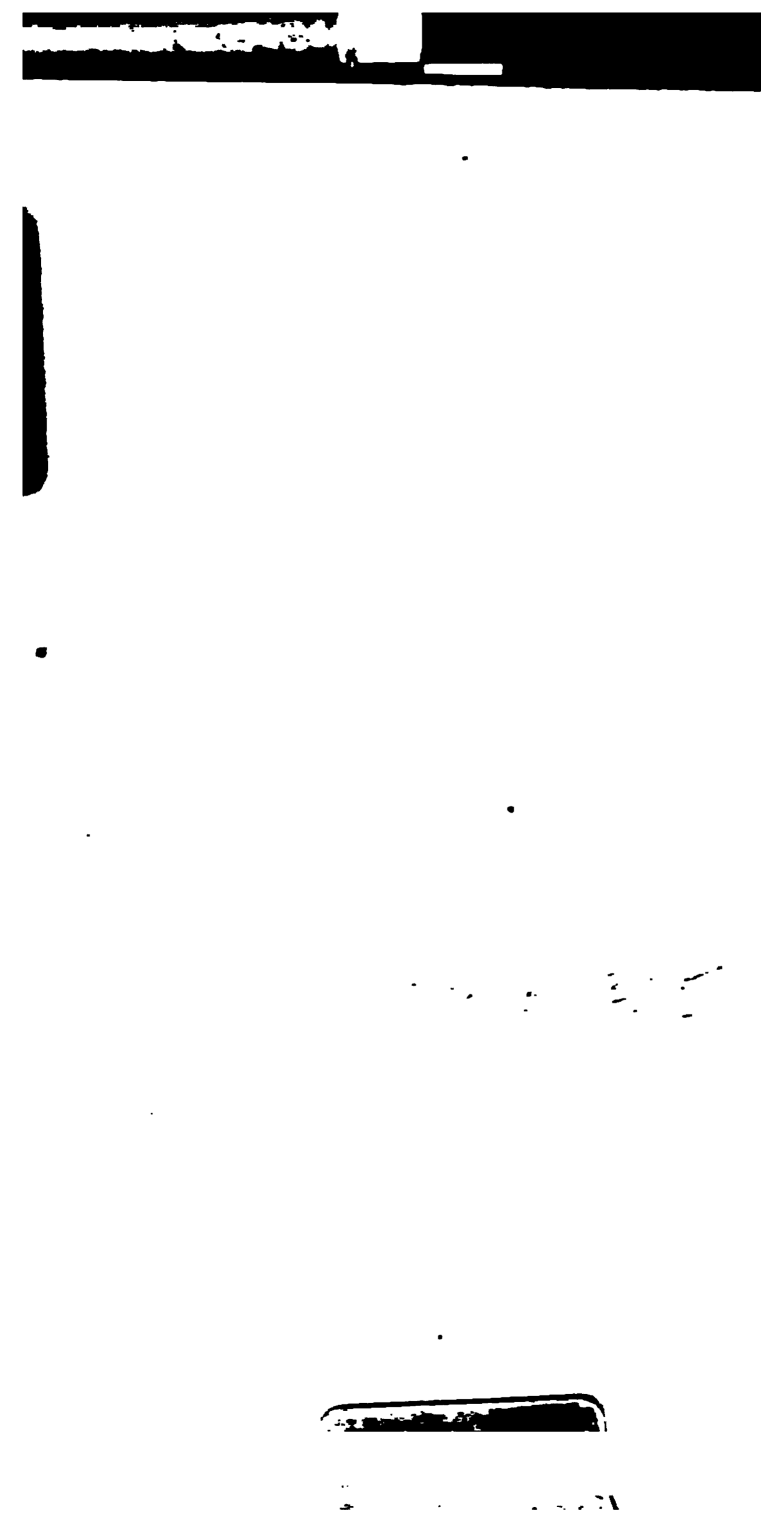
Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/





•

.

•

•

.

÷







Journal

für

Chemie und Physik

in Verbindung

m i t

mehreren Gelehrten

herausgegeben

T O ID

Dr. J. S. C. Schweigger.

XXXXII. Band. Mit 2 Kupfertafeln.

Halle, bei Hemmerde und Schwetschke. 1324.

Jahrbuch

der

Chemie und Physik

XIL Band.

Mit 2 Kupfertafeln.

Unter besonderer Mitwirkung

der HH. Bischof, Brandes, Döbereiner, Du-Menil, Firnhaber, Herrmann, Kaemtz, Meissner, Nöggerath, Schmidt, und Schweigger-Seidel,

herausgegeben

TO m

Dr. J. S. C. Schweigger.

Halle, bej Hemmerde' und Schwetschke 1824. Marin This

Chemie and Physils

Design The contract of the con

BENEFIT PROPERTY MINESTERNA



Allen

Mitgliedern, Freunden und Gönnern

des

wissenschaftlichen Vereins zur Verbreitung von Naturkenntnis und hüherer Wahrheit

weihet

dieses Jahrhuch der Chemie und Physik



Inhaltsanzeige des zwölften Bandes.

Erstes Heft.

Magnetismus.

1) Beobachtungen und Versuche über die tägliche Variation der Declinations – und Inclinationsnadeln unter dem Einflusse einer reducirten Richtkraft, von Peter Barlow. Seite 1—17.

Hauptidee der Versuche 5. Richtung der größten Variation 6. Richtung, in welcher die tägliche Variation Null oder wenigstens ein Minimum ist 8. Erzeugungsart dieser Variation durch Zunahme und Abnahme der Anziehung eines zwischen N und NNW und zwischen S und SSO liegenden Punctes 9. Variation der Neigung 10. Merkwürdige Anomalie zwischen der täglichen Variation in Gebäuden und in freier Luft 15 und 16. Erinnerung an Morichini's Versuche und an das Verhältniß der Farbe und des Lichtes (so wie der Wärme) zum Magnetismus 14. Note über Heller's magnetische Versuche 16.

2) Methode die locale Variation der Boussole zu corrigiren, von Peter Barlow. S. 18-51.

Wer zuerst dieser localen Variation auf Schiffen Aufmerksamkeit schenkte 19. Abhängigkeit derselben von der Inclination 20. Grund dieser Erscheinung mit Beziehung auf einen interessanten Versuch des Admirals Löwenörn erläutert ebend. Note. Barlow's Entdeckung einer Ebene ohne Anziehung in jeder Eisenmake 22. Eine längel be-

VIII Inhaltsanzeige.

hannte Thatsache 23 Nore. Die magnetische Anziehung besieht sich vorzüglich auf die Oberfläche; über das Gesetz derselben nach Barlow's Versuchen 26. Hauptides in praktischer Beziehung, von welcher d. V. ausging 23. Verfahrungsart um Barlow's Eisenplatte zu gebranchen 31.
Wichtigkeit der Sache an einem speciellen Fall erläutert
36. Umständliche Erläuterung des Verfahrens 38. Tabellen, welche für den interessant, der über die bisherigen
magnetischen Beobachtungen auf Schiffen ein Urtheil gewinnen will 41. Partieller Magnetismus der an Barlow's
Platten entstehen kann (ein schlimmer Umstand.) 45. Neigungsversuche in verschiedenen anglischen Seehäfen 47.

Vauquelin über die von selbst erfolgende Zersetzung des Harnstoffes. Seite 52 - 55.

Binige Erfahrungen über die Ausscheidungen des Titonosyds, vom Oberbergesmmissair Dr. Du Menil. S. 56-59.

Bemerkungen vom Prof. Dober einer in Jena. S. 60-64.
Platin wirkt auch durch Wasser und Alkohol zur Zersetzung der Knallluft 60. aber nicht durch liquides Ammomiak oder Salpetersäurehydrat 61. Chemisch reines Hydrogen zu erhalten 62. Bequemer Apparat zur Bildung des
Wassers aus seinen Elementen 63.

Chemische Untersuchung der Upas, von Pelletier und Caventou. Seite 65-86.

Abstammung, Arten und Wirkungen der Upasgifte 65. Chemische Prüfung der einen Gattung (Upas tieuté) 67. Braune Substanz, welche grün wird durch Salpetersaure 77. Strychochromin 78. Hauptresultate des ersten Theils der Abhandlung 79. Prüfung der zweiten Gattung des Upasgiftes (Upas anthiar) 80. Zusammenstellung der Hauptresultate 85.

Veber Nickel.

- t) Zerlegung einiger schwefelsauren Nickelsalze; von R., Phillips. Seite 37 – 89.
- a) Veber die Zusammensetzung des Nichelanyde; von Bershier. Saita 89.--94.

Inhaltsanzeige.

IX

5) Ueber Nickelkupfer. Seite 95 - 98.

Gewinn für das Leben aus der Versammlung deutscher Naturforscher 95. Geitner's Fabrik zur Bereitung des Nickelkupfers (Argentan genannt) ebend. Bemerkung für Finanzmänner 96. Ueber magnetische Verhältnisse des reinen und legirten Nickels 96. Einladung an die Chemiker in Wien, welche einem hohen Kenner und Beförderer der Naturwissenschaften den Besitz des Chromeisens verdanken 98.

Zur Geschichte des Chromeisens, vom Dr. Moser in Wien. Seite 99-105.

Chemische Untersuchung eines Meteorsteins, von Webster. Seite 104-109.

Notizen.

1)	Ueber	das wi	rksan	e P	rinci	p des	rotl	nen	Finge	erhu	ts (Di-
	gitalis p	erpur	ea), ¹	von	Aug	Le	Roy	er.	•	•	110,
2)	Ueber	die Al	ka loid	le de	r naı	kotis	chen	Pfla	nzen	, vc	m Dr.
	Rudol	ph B	rand	les.	•	•	•	•	•	•	115.
5)	Fene	alle,	über	die	Delp	hinse	ilze.	•	•	•	116.
4) Herschel's Beobachtungen über Bewegungen des Queck-											
	silbers	zwisc	hen	den	Pole	urdrä	hten	ein	er 1	Volta	ischem
	Säule.	•	•	•	•	•	•	•	•	•	118.
5	Mittel										
	su unter	rschei	den,	ron	L. I	Baill	if.	•	•	•	130.
6	Reager	ıs für	Plati	12, 1	ron S	illi	man		•	•	121.
Z)	Benzoe	säure	in de	en r	eifen	Frü	chten	des	Gen	vürzı	elken-
	baums,	•	•	•	•	•	•	•	•	•	123,
8)	Wurz										
_	ralquell				_				_		
	ruckfehl										



Inhaltsanscigo.

3

Zweites Heft.

Die Natur und der Ursprung unserer Sommerfieber aus physikalisch - chemisekom Standpunkta betrachtet vom Dr. F. W. Schweigger-Seidel. Seite 129-181.

Wieder enger zu knitplendes Band zwischen Physik und Modicin 199. Charakter der Epidemien und deren Abhängigkeit von physikalischen Beziehungen 150. Verschiedese ursprüngliche, wohl durch physikalische Verhältnisse bogründete, Bildungsstufen der menschlichen Organisation sur Würdigung angeborner blischildungen wichtig igs. und eben so sar Betrachtung der unter dem Einflusse physiseher Beziehungen stebenden Entwickelungskrankheiten 155. Gelbes Fieber stellt im vergrößerten Maassstabe unsere Sommerfieher dar 134. Diese Krankheit im Verhällmisse gur gesupden und krankbaften Kohlenstoffabsonderung betrachtet 156. Prout's Versuche über Kohlenstoffaboonderung durch die Langen 137. Erhöhung der Oxydetionsfähigkeit des Oxygens durch einen gewissen Grad der Verdünnung 158. Was die Kohlenstoffabsonderung vermindert, pradisponirt die Gattung von Krankheiten, şu denen daş gelbe Fieber gehârt 144. v. Humboldt's hierher gehörige Bemerkungen 146. Feuchtigkeit im Verhältnisse aux Respiration 146. Wie die Wirkung der Chlorinrancherungen zu beurtheilen, welche Thenard and Clusel bei Fliefeingen veranstalteten 149. Wirkung gustörter Kohlenstoffabsonderung durch die Langen 150. Deber disponirende Verwandtrehaft im neueren Sinne des Wortes mit Beziehung auf Gifte 152. | Lieber vicariirenda Thätigkeiten in anorganischer und noch mehr in organischer Natur 155. Thätigkeit der Lunge und Leber in dieser Hinsicht betrachtet agh, Hierdurch wird ein von Be rweling in Besiehung auf die Langen ausgesprochener Satz beschränkt 16s. Giftig wirkende Galle 16g. Ueber Eutstehung kohliger Absonderungen, auch des Erythrogens in der Galle und öliger Substanz im Blute 162 - 164. Zwei Elemente, Kohle und Phosphor, im Verbältnisse zu verschiedenen Lebensperioden betrachtet 165. Kohlenstoffabsonderung durch die Haut 167. Giftige Wirkung der Ausdünstung (Bildung eines Contagiums) 168. Bildung schwarzer Pigmente und talgartiger Conoremente im Darmkanale 169. Bestätigung dieser physisch-chemischen (vom Einflusse der Respiration ausgehenden) Ansicht durch individuelle Beziehungen 171. v. Humboldt's interessante hierher gehörige Bemerkungen 175. Bestätigung dieser physisch-chemischen Krankheits-Ansicht durch die Art ihrer Heilung 176.

Ueber das leichtflüssige Metalt und eine kaltmachende Metallmischung, von Döbereiner. Seite 182 - 184.

Neue Versuche über den Schall, von Wheatstone. Seite 185-197.

Wiederholung Chladni'scher Versuche mit dem Bestreben sie zu verfeinern 185-190. Ein hoher Ton kann durch einen sehr dünnen Draht gehen, ein tiefer wird aufgehalten 191. Angebliche Polarisation des Schalles 192. Durch viele rechtwinkliche Biegungen in einem Metallstabe wird derselbe unfähig werden einen Ton durchzulassen 194. Versuch bei dem Schall eben das zu erzeugen, was die doppelte Strahlenbrechung bei dem Lichte ist 195.

Nachschrift vom Dr. Kaemtz. Seite 197 - 201.

Ueber die Versuche, welche Hr. Dr. Müller in Breslau über diese sogenannte Polarisation des Schalls bekannt machte 198. Dem Verf. dieser Nachschrift gelingt die Wiederholung dieser Schallpolarisations-Versuche nicht 199.

Untersuchung des Oxydum manganoso-manganicum, eine bis jetzt unbekannte chemische Verbindung von Manganoxydul und Oxyd, von A. Arfwedson. Seito 202-214.

Ueber dus Titan.

1) Chemische Untersuchung darüber, von Peschier. Seite 215-220.

Titanige Säure und Titansäure 218. Ueber regulinisches Titan 220. Das von Wollaston gesundene be-



XII Inhaltsanzeige.

trachtet d. Vf. als Eisensitemit 2011. Einwirkung der Säuren auf das Titan 2021. Mittel zur Ansscheidung des Titans 205.

s) Zusetz zum Ferkergekenden, vom Dr. Meifener. Seite 205—217.

Urtheil von Bervelius und Rose über Peschier's Anfliedung des Titans im Glimmer 226. Lithion im Glimmer 227.

g) Chemische Unterenehung des Chrysoberylle aus Brasilien und von Haddam, von A. Seybert. S. 228—256.

Glycinerdo, mit Titanosyd verbunden, wurde von Klaproth und Arfwedson mit Kieselerde verwechselt 232. Bestandtheile des Chrysoberylls 255. Mineralogische Formel desselben 256.

4) Ueber den seleinbaren Magnetismus des Titan-Metallet, von Wollaston, Seite 256 - 257.

Wollaston tritt der Ansicht Perchier's bei, daße die kleinen Titanwürfel eisenhaltig seyen 257. Kobalt wird stärker vom Magnet gezogen als Nickel 257.

g) Zerlegung eines neuen titankaltigen Fossils von Laugier. (Verhindung des Titans mit Gerium) 239.

Molizen.

- a) Vorläufige Versuche zur Entdeckung der Ursache des Gelbwerdens des kohlensauren Zinkoryde nach dem Glühen, von E. Firnhaber.
- g) Einige Worte über die Zündapparate zu den bekannten neuen Femerzeugen nach Döbereiner, von P. W. Schmidt.
- 4) Beobachtungen über den Than von Flangergues. 249.

Inhaltsanzeige,

Drittes Heft.

Einiges über die Zersetzung des Ammoniaks, vom Professor Gustav Bischof in Bonn. Seite 257-294.

Historische Darlegung der bisherigen Untersuchungen und Widersprüche 257. Mathematisch - chemischer Weg zur Entscheidung der Sache 261. Gegen Henry entscheidet die Untersuchung, dass sich während der Detonation des Ammoniakgases mit Oxygen kein salpetersaures Ammoniak hildet 275. Salpetersäure aber wird gehildet wie aus der Zerlegungsformel hervorgeht, obwohl die Säure unmittelbar durch Reagentien schwer nachzuweisen 276. Eigenthümlicher neuer Zweig der analytischen Chemie 277. Mathematische Zahlenspielereien in der Chemie 278. Ammoniakgas wird bei der Detonation mit Oxygen vollständig zerlegt, auch wenn die zur Verbrennung des darin enthaltenen Wasserstoffes erforderliche Oxygenmenge nicht vorhanden 279. Einfluss, welchen die Weite der Detonationsröhre auf das Resultat hat, was bisher noch wenig beachtet wurde 286. Einfluss, welchen die Länge und Stärke des elektrischen Funkens hat 287. Die Bildung des Stickstoffoxyds nimmt zu mit Vermehrung des Oxygenzusatzes bei diesen Versuchen 288. Gasvermengungen erfolgen nicht so schnell, als man gewöhnlich glaubt; und darauf zu nehmende Rücksicht bei Detonationsversuchen 289. Hauptresultate des Ganzen 295.

Ueber einen von Taddei veränderten Woulfischen Apparas.
Seite 295-507.

Ueber Alhaloide.

I) Quantitative Untersuchung des Opiums, von A. Lindbergson, aus dem Schwedischen übersetzt vom Dr. Meissner. Seite 508 - 555.

Versuche mit inländischem Opium 308. mit noch frischerem 319. mit ausländischem 327. Ausländisches und inländisches Opium enthalten gleiche Bestandtheile 538. Zweifelhafte Alkalinität des Morphiums und über die Unmöglichkeit Säuren damit zu neutralisiren ebend. Ammo-



Xiv Inhaltsanzeige.

miakgehalt auch des mit Bittererde bereiteten Morphius 541. Ueber den nauerdings auch durch Pelletier und Dumas nachgewiesenen Stickstoffgehalt des Opiums 546. Aligemeine Bemerkung über narkotische Extracte 550. Sonderbare Widersprüche 555. Eine der Aufmerksamkeit der Aerste empfohlene Beobachtung 554. Hauptresultate der Abhandlung ebend.

II) Zutatz nom Dr. Meifener. Seite 365-368.

Lindburgs on scheint Narketin und Merphin verwechseit zu haben, die vielleicht in einander übergehen können nach Analogie des Cinchenin und Chinin 557.

III) Herrmann über die Bereitung des Chinin und Cinchenin. Seite 353-359.

Schweigger über eine merkwürdige Erscheinung bei dem Untergange der Sonne am 8. Jun. 1824. Seite 360-530.

Beschreibu y des Phanomens von Angentaugen au verschiedenen Orten 360. Art wie Carus die Sache auffalst 563. wird bestätiget durch Wahrnehmungen, die Hugemins, Musschen brök, Kästner u. a. anführen 370. Von Nordlichtern, mit Bezichung auf die über 10 geogr. Meilen (der durch astronomische Strahlenbrechung bestimmbaren Grenze des Luftkreises) hoch schwebenden Wolkenstreifen 571. Thienemann's merkwürdige Beobachtungen chend. Dass aus Wolken die Nordlichter strahlen, bestätiget auch Richardson 372. Unsere Erde ist, gleich der Sonne, außer der untern Wolkensphäre von einer höheren leuchtenden umgeben 373. Warum diese durch elektromagnetische Kraft über die Grenze des Luftkreises erhobenen Lichtweiken sich vorzüglich gegen die Pole häu-Unserm Phänomen Abuliche früher beobachtete (in der Nacht kometenartig leuchtende) Wolkenbögen 376. Solche Nordlichtbägen stehen in Island gewöhnlich perpendicular auf dem magnetischen Meridian 377. Hauptlinie des Gewitterauges tritt hier wieder sinnvoll heror 378. Merkwürdige hierher gehörige Erfahrung Brewster's 579. Es scheint eine Tendenz der Gewitterperiode sich zu offenbaren in eine Nordlichtpersode überzugehen ebend. Rückblick auf das Phanomen am 8. Jun. 380.

Erklärung an die Leser des Jahrbuches der Chemie und Physik. Seite 581 - 384-

Inhaltsanzeige.

-

Viertes Heft.

Ueber die Expansivkraft der Wasserdämpfe, von L. F. Kaemtz. Seite 585 – 458.

Bemühungen früherer Physiker 385. Versuche von Ziegler 586. von Watt 588. von Betancourt 591. von
Robison 394. von Schmid 598. von Biker und
Rouppe 401. von Dalton 406. von Southern und
Creighton 411. von Ure 412. von Arzberger 417.
Zusammenstellung der Versuche 419. mittlere Expansivkraft 425. Formel von Prony 426. von Biot 427. Entwickelung einer neuen Formel 429. einer zweiten 432.
Vergleichung beider 435. Tafel für die Expansivkraft
wenn die Temperaturen gegeben sind 456. Tafel für die
Temperaturen, wenn die Expansivkraft gegeben ist 458.

Ueber magnetische oder analoge Wirkungen, welche in allen Körpern durch den Einfluss elektrischer Ströme erzeugt werden, von Becquerel. Seite 459-449.

Ueber Coulomb's bekannte magnetische Versuche 459. Biot's Urtheil 441. Ampère's darauf bezügliche Versuche 442. Benutzung von Schweigger's Galvanometer zu diesen Untersuchungen 445. Eigenthümlicher Unterschied zwischen leicht und schwer zu magnetisirenden Körpern (d. h. zwischen Eisen – und Eisendeuteroxyd-Theilchen) 444. Wie letztere scheinen die gar nicht zu magnetisirenden Körper sich zu verhalten 445. Einige auf letztere sich beziehenden, jedoch zur Reihe gehörigen, Versuche sind noch unbefriedigend 448.

Ueber Alkaloide. (Fortsetzung von Heft 3. S. 308 - 359.)

IV) Ueber die Bereitung des Narkotine und essigsauren Morphins, von Pelletier. Seite 451 - 454.

Interessante Erfahrung in Beziehung auf relative Auflöslichkeit 451. 452. Vergleichung des essigsauren und schwefelsauren Morphins, hinsichtlich der Benutzung als Arzeneimittel 455.

V) Ueber ein empfindliches Reagens auf Morphinsalze, welches noch Tobos derselben in einer Flüssigkeit bemerkbar macht, und eine Methode, mittelst dieses Reagens Morphin-haltende thierische Flüssigkeiten zu untersuchen, von Dublanc dem Jüngern. S. 454—460.

Verfahren wenn thierische Stoffe dem Morphin beigemischt sind 457. Galläpfelauszug durch Gerbestoffgehalt



xv: Inhaltsanzeige.

als Reagens für Morphin 458. während die Gallussäure keine bemerkbare Einwirkung äußert 469. Verfahren mit diesem Reagens bei Anwesenheit thierischer Stoffe 459 und 460.

VI) Ueber die Ausziehung des Morphine, von Hottot. Seitn 461-465.

VII) Nachschreiben des Herausgebers. Seite 463-466. Große Differenzen in den Analysen der Alkaloide 464. Geyer's Ansicht, übereinstimmend mit der neueren von Lindbergson, scheint sich zu bestätigen 465.

Beitrag zur Kenntnift der Berberitzenwurzel, vom Hofrathe Dr. R. Brandes. Seite 467 - 472.

Ueber die Natur der Säure und Salze, welche sic' gewöhnlich in dem Magen der Thiere befinden, von William Prous. Seite 473 – 478.

Diese Saure ist Salzsaure 474.

Bergtheer und erdiges Erdpech von Lobsann bei Strasburg in ihrer Anwendung zu gewerblichen Zwecken; misgetheilt vom Dr. J. Nöggerath. Seita 479-435.

Der treffliche Steinkitt der Alten ist nun wieder leicht zu erhalten 480.

Einige Zusätze zu dem Aufsatze von Barlow über die Correction der Localanziehung auf Schiffen, S, 484-493.

Verzeichnise der im 7-12 Bande des Jahrbuches für Chemie und Physik enthaltenen Abhandlungen nach den Namen der Versasser. Seite 494 u. l.

Magnetismus.

1) Beobachtungen und Versuche über die tägliche Variation der Declinations – und Inclinations – nadeln unter dem Einflusse einer reducirten Richt-kraft, von Peter Barlow*)

(Uebersetzt aus den Annals of Philosophy, März 1824, p. 165-169, von L. F. Kaemtz.)

Es ist jetzt gerade ein Jahrhundert, seitdem Herr Graham die tägliche Aenderung der Declinationsnadel entdeckte, nach welcher Zeit zahlreiche Beobachtungen über denselben Gegenstand von Wargentin, Canton, Gilpin, Oberst Beaufoy und andern **), angestellt worden sind

^{*)} Diese Abhandlung befindet sich zuerst in den Phil. Trans. for the year 1825. part. II. Eine kurze Notiz von diesen Versuchen ist auch schon gegeben in diesem Jahrbuche der Ch. und Ph. Bd. 9. S. 495.

Die sorgfältigsten Beobachtungen über die tägliche Variation der Boussole hat wohl van Swinden angestellt. Er stellte in den Jahren 1771 bis 1775, mehr als 18000 Beobachtungen an, größtentheils von Stunde zu Stunde. Man sehe seine gekrönte Preisschrift "Recherches sur les aiguilles aimantées et sur leurs variations régulières" in den Mémoires de mathématique et de physique,

Barlow

welche im Ganzen aber die allgemeine Thatsache so bestätigt haben, wie sie von dem oben erwähnten sinnreichen Physiker zuerst beschrieben wurde.

Es ist indessen die wirkliche tägliche Aenderung an der Declinationsnadel selbst so gering, dass sie nur durch sehr sorgfältige Beobachtungen und vermittelst sehr genauer Instrumente entdeckt werden kann; und wenn auch bei der Neigungsnadel eine Aenderung Statt findet, so ist dieselbe so klein, dass sie bisher noch nicht beobachtet worden ist; denn erst im Jahre 1820 gab die königliche Academie der Wissenschaften zu Kopenbagen die Bestimmung dieser Bewegung vermittelst zahlreicher Versuche als eine Preisaufgabe auf; es ist aber so viel ich glaube der Preis nie ertheilt worden, indem keine genügende Abhandlung darüber eingegangen ist.

Bei dieser Schwierigkeit die Beobachtung auzustellen, kam ich auf den Gedanken, dass es

présentés à l'Academie royale des Sciences, par divers Savans et lûs dans ses Assemblées T. VIII. p. 5—571. wo er am Ende auf 52 Tafeln seine numerischen Beobachtungen und die anderer Physiker mittheilt. Aufserdem findet man viele sum Theil wenig bekannte Beobachtungen in den Ephemerid. societ. Meteorolog. Manhemiensis, worunter sich freilich eine große Anzahl von Beobachtungen befindet, deren Ungenauigkeit sogleich in die Angen fällt. Auch hier theilt van Swinden einen Theil seiner Beobachtungen bei seinen gewöhnlichen meteorologischen Ephemeriden mit. Außerdem findet man daselbst eine Reihe größtentheils stündlicher Beobachtungen, welche G. van der Weyde im Haag anstellte. Ephem. soc. Manh. 1782. p. 550. (d. Uebers.)

5

möglich wäre, diese Aenderung an beiden Nadeln zu vergrößern, so daß sie sich bestimmt beobeichten ließe, wenn man die Richtkraft der Nadel reducirte, vermittelst eines oder zweier Magnete, welche so gestellt sind; daß sie wenigstens zum Theil entgegengesetzt dem Einflusse des Erdmagnetismus; eine Methode, welche Mineielogen und andere längst angewähdt haben, wenn es darauf ankam, kleine Anziehungen zu entdecken. Ich erwärtete hierbei, daß die unbekannte Ursache, welche die tägliche Varktien erzeugt, sich in ein nem lichern Grade zeigen, dadurch die Resultate auffallender machen und die Zeit der Aenderung und den Moment der größten Wirkung gehauer als bisher geschehen ist bestimmen würder

Man nehme zam Beispiel an; dass eine sein ausgehängte Declinationsnadel unter dem natürlischen Einslusse der Erde eine Schwingung in 2th macht und dass durch Aufhebung des terrestrischen Einslusses vermittelst schicklich ungebrachter Magnete diese Schwingungszeit auf 8th reducirt wird; dann folgt hieraus, dass die Richtkraft auß ein Sechszehntel der frühern reducirt wurde und dass feliglich eine magnetische Kraft, welche von; der Seite her auf die Nadel wirkt, eine Wirkung erzeugt, welche 16mal größer ist als vorher; so dass wenn die frühere Declination 12th betrug, die; neue wenigstens 8° bis 4° ist, so also, dass man sie genau und genügend bedbitchten kann.

Eine Reihe von Versuchen, welche ich einie ge Tage hindurch anställte, überzeugte mich, dass meine Ideen-richtig waren und dass wir.

Barlo w

während die Nadel in ihrem natürlichen Meridiane gehalten wird, eine tägliche Aenderung von
einer beliebigen Größe erzeugen können. Ich
erhielt z. B. am ersten Tage die größte Variation
von 3° 40'; am zweiten vermehrte ich dieselbe
derch Verrückung der Magnete zu 7°; am dritten
reducirte ich sie auf 2° und so fort. Ich fand auch,
daß sich eine sehr beträchtliche tägliche Aenderung zeigte, wenn das Nordende nach Süden,
Osten, Westen und mit einem Worte in irgend,
eine beliebige Stellung, wenigstens innerhalb gewisser Gränzen, die wir späterhin bestimmen wollen, gehalten wurde.

Hierze ist nur nöthig, dass man zuerst die Nadel durch Abstolsung in irgend eine gesuchte Stellung ablenkt und dann vermittelst eines andern Magnetes ihre Richtkraft auf dieselbe Art, modificiet, als ob sie sich in ihrem natürlichen Meridiane bestade. Nun kann dasselbe erreicht werden, wenn man auf jede Seite der Nadel einen Magnet bringt. so dass die Pole dieser Stäbe den gleichnamigen der Nadel gegenüber liegen, und durch eine geringe Bewegung der Magnetstäbe die geforderte Ablenkung erzeugt; oder, was vielleicht noch besser ist, die entgegengesetzten Magnete können in die Richtung der Neigung und dann so gestellt werden, dass sie die gesuchte Ablenkung erzeugen.

Als ich meine Ideen und ersten Versuche meinem Collegen, Herra Christie, mitgetheilt und den Wunsch ausgedrückt hatte, dass er dieselben zur Verification wiederholen möchte, so.

wiffigte er sogleich ein, eine vollständige Reihe von Versuchen mit der Nadel in ihrem natürlichen Meridiane vermittelst einer sehr empfindlichen Boussole und eines Apparates anzustellen, weilchen er schon zu andern Versuchen gebraucht hatte und an welchem er seine neutralisirenden Magnete sehr leicht in die Richtung der Neigung bringen konnte. Unterdessen nahm ich mir vor, die Beobachtungen an der Neigungsnadel und an der Declinationsnadel in verschiedenen Richtungen, so dass ihr nach Norden zeigender Pol gegen Soden, Osten, Westen u. s. w. zeigte, anzustellen, Da ich indessen im Anfange einige Abhaltungen hatte, und daher eine längere Zeit zu den Beobachtungen brauchte, als ich geglaubt batte, so setzte Herr Christie seine Beobachtungen, nachdem er sie im Meridiane vollendet hatte, auch in andern Punkten fort und entdeckte dadurch einige merkwärdige Eigenheiten, welche mit seinen übrigen Versuchen diese Abhandlung begleiten sollen *).

Berieht über die Beobschtungen, welche über die tägliche Aenderung der Declinationsnadel in verschiedenen Richtungen angestellt kind.

Wie ich schon erwähnt habe, so wurden meine ersten Versuche nur zur Probe angestellt, durch welche ich lediglich bestimmt hatte, dass die

^{*)} Herr Christie hat seine Versuche in einer weitläuftigen Abhandlung entwickelt, welche auf Barlow's Auf''satz' in den Philos. Trans. folgt. (Herausgeber der Anmals of philos.) — Ein Aussug daraus soll nachlobyen.

Barlow

ton mir gebildete Idee ausfehrbar sey med dele in bestimmten Stellungen die Nadel gewisse Bewegungsrichtungen habe; ich hatte indensen keine nomerischen Resultate erhalten. Als ich mir darauf eine zu diesen Versuchen sehr passende Nadel-verschafft hatte, welche sehr ompfindlich und leicht war und 8½" Länge hatte, so fing ich an gegen das Ende des März den Betrag der täglichen Aenderung zu jeder Stunde oder halben Stunde vom Morgen his zur Nacht aufzustelten, indem mein Sohn die Beobachtungen enstellte, woon ich zufällig zhwesend war.

Meine erste Bechuchtung in der neuen Reibe wurde so angestellt, daß der Nordpol der Nadel much Westen zeigte, indem sie in dieser Steilung von zwei Magneten im Gleichgewicht gehalten wurde, welche gegen Saden gestellt wurden und jedes Ende knizogen. Die Richtkraft wurde bedeutend reducirt und ich erhiëlt eine größte Variation von 3° 15'; diese erfolgte etwa um eilf Uhr Morgens und von dieser Zeit an nahm die Variation bis zu einer späten Stunde am Abeude ab. Die Nadel wurde in dieser Stellung drei Tage bindurch mit einiger Aenderung ihrer Richtkraft erbalten, aber das Eigenthümliche der Resultate, als: die Richtung der Bewegung, die Zeiten des Anfangs und des Maximums u. s. w. war ganz von derselben Art, nur war der Beträg größer oder geringer, je nachdem die der Nadel gelassene Richtkraft heschaffen war.

Als ich indels nach einigen Tagen meinen Apparat aus dem Zimmer, in welchem die Verauche be in meinem Garten gestellt und hier einen merkwürdigen Unterschied in den an beiden Orten erhaltenen Resultaten gefunden hatte, so entschloß ich mich die Versuche an diesem letztern Orte, welcher wenigstens dreißig Ellen von jedem Gebäude entfernt war, von neuem anzufangen und darauf die Ursache dieses Unterschieds aufzusuchen. Diese Untersuchung ist am Ende dieses Aufsatzes mitgetheilt.

[Herr Barlow giebt hier eine Reihe Taseln von beobachteten täglichen Variationen, in welchen der Nordpol nach solgenden Punkten der Boussole respective gestellt war: Norden, Süden, Nordost, Südwest, Osten, Westen, Südost, Nordwest, Nord-Nord-Ost, Süd-Süd-West, Ost-Nord-Ost, West-Süd-West, Ost-Süd Ost, West-Nord-West, Süd-Süd-Ost & Süd (genau nach N.16° W. und S. 16° O. zeigend) und Nord-Nord-West.]

Obgleich die Versuche nicht unter so günstigen (Umständen angestellt wurden, als ich wünschen konnte, so können wir aus den obigen Resultaten doch einige merkwürdige, wenn auch
micht wichtige Kolgerungen ziehen; so z. B. folgende. Dass, wenn das nach Norden zeigende
Ende der Nadel nach irgend einem Punkte von Süden gegen N N W gerichtet ist, ihre Bewegung am
Vormittage gegen die linke Hand erfolgt (indem
der Beobachter dem Nordende der Nadel gegensbersteht); folglich nach irgend einem Punkte zwisolien N N W und Norden sich bewegt; und dass

sie, während das Nordende nach irgend einem Punkte zwischen Norden und SSO gerichtet ist, sich nach der rechten Hand, aiso noch nach demseiben Punkte zwischen Norden und NNW bewegt, während also das nach Süden zeigende Ende in derselben Zeit zwischen Suden und SSO geht; so dals es scheint, dals es zwischen diesen Granzen, nämlich N und NNW, und S und SSO eine Richtung geben muls, in welcher die tägliche Bewegung Null oder wenigstens ein Minimum ist; aber ob dieses während des Jahres eine bestimmte Richtung ist, oder vielmehr eine Bewegung hat, so wie die Sonne ihre Declination andert oder selbst während ihrer täglichen Bahn, das ist eine Frage, welche nicht ohne eine weit längere Reihe von Versuchen, als die ist, welche ich die Ehre babe vorzulegen, entschieden werden kann.

Es ist auch die Frage, ob die Richtung dieser Linie keiner täglichen Variation in verschiedenen Theilen der Erde dieselbe ist; ein Punkt, über welchen ich noch in diesem Jahre einigen Aufschlus zu erhalten denke. Herr Forster ?) auf

^{*)} Ich bin diesem Herrn schon für die genauen und sorgfältigen Beobachtungen verbunden, welche er auf der
Reise des Schiffes Conway unter dem Commando des Capitain Basil Hall über die Methode anstellte, welche ich zur Correction der localen Anziehung der
Schiffe vorgeschlagen; und mit großer Freude vernehme ich, daß die Admiralität ihn ausgesordert hat, bei
der jetzigen Reise des Gripers dieselben zu verfolgen.
Ich danke bestens dem Capitain Hall für die Erleichterungen, welche er zu den obigen Verzuchen verstattete und

über Variation der Magnetnadel.

dem Schiffe der Griper, bat es gefälligst ternommen meine Versuche in Spitzbergen zu wiederholen, während bier das Schiff Behufs der Pendelversuche stille liegt; hieraus können wir einige interessante Folgerungen, besonders in Beziehung des Einflusses der Sonnenstrahlen auf die Richtung herleiten; denn es ist aus den vorher angeführten Versuchen klar, dass der Betrag der Ablenkung nicht bloss von dem Augenblicke abhängt, wo die Wärme der Sonne am größesten ist, wie man allgemein geglaubt hat; denn die Zeit der Ablenkung ändert sich von eilf Uhr Morgens bis vier Uhr Nachmittags, je nach der Richtung, in welcher sich die Nadel befindet, und nach andern Umständen, welche am Ende des Aufsatzes erwithout werden sollen. Herrn Christie's Beobachtungen sind auch von der Art, dass sie großes Licht auf diesen Gegenstand werfen.

Ein anderer Schlus, welchen wir ebenfalls aus den obigen Versuchen ziehen können, ist, dass die tägliche Aenderung nicht durch eine allgemeine Ablenkung der Richtkraft der Erde, sondern durch eine Zu- und Abnahme der Anziehung irgend eines zwischen N und NNW oder zwischen Sund SSO liegenden Punktes erzeugt wird; denn ich kann keine andere Hypothese denken, welche auf zwei wie in diesen Versuchen liegende Nadeln passt, die sich zugleich der Linie ohne täg-

Barlow.

für die Beurtheilung, mit welcher er die besten Stellungen von den obigen Versuchen auswählte.



Baglow

10

lighe Variation mihern und von derselben entfernen; noch irgend eine Hypothese, welche auf die totale Aufhebung oder unbestimmte Schwingungsbewegung einer Nadel paist, wenn sie in diese Richtung gestellt ist.

Es thut mir leid, dass ich nicht vom Ansange meiner Versuche an die Temperatur und die Beschaffenheit der Atmosphäre aufzeichnete; denn aus einigen vor kurzer Zeit gemachten Bemerkungen dieser Art scheint mir zu folgen, dass die tägliche Aenderung in einem höhern Grade von der Intensität des Sonnenlichtes als von der blossen Temperatur des Tages abhängt; obgleich es aus einigen neuen, von Herrn Christie angestellten Versuchen gewis ist, dass die Aenderung der Temperatur der Luft während des Tages einen größern Einfluß auf die Wirkung der neutralisirenden Magnete hat, als ich irgend denken konnté.

Ueber die tägliche Variation der Meigungenadel.

Obgleich meine Beobachtungen über die tägliebe Aenderung dieses Instrumentes noch nicht
so erfolgreich gewesen sind, als die an der Declinationsnadel, so will ich doch einige Worte darüber sagen, wiewohl ich gegenwärtig keine numerischen Resultate geben kann; indem diejenigen,
welche ich erhalten habe, nicht so gleichförmig
waren als ich wänschen koonte, oder so, dals sie
ihre Bekanntmachung rechtfertigen.

Das Instrument, welches ich gebrauchte, wurde von den Herren W. und T. Gilbert verfertigt; es war sehr genau und gab weit gleichförmigere Resultate, als irgend eine Neigungsnadel, welche ich je gebraucht habe. Die Nadel war nur 6" lang, 4" breit und sehr dünn; sie machte in dem Meridiane 41 Schwingungen in 100 Secunden, wenn sie unter dem gewöhnlichen terrestrischen Einflusse stand; wenn sie aber in der Nähe zweier Magnete war und in die Richtung der Neigung gestellt wurde, so machte sie in derselben Zeit nur 16½ Schwingungen; ihre Kraft war daher etwa auf das Achtel reducirt.

Es ist nicht nöthig hier die Mittel anzuführen, welche ich gebrauchte, und die Vorsorge, welche ich nahm, um dieselbe fest zu stellen; es ist hinreichend zu bemerken, dass ich die größte Sorgfalt auf diese Hauptbedingung verwandte, und dass ich glaube, dass mein geringer Erfolg nicht in einem Fehler dieses Theiles des Verfahrens lag, sondern in der großen Empfindlichkeit dieses Instrumentes und der daraus folgenden Schwierigkeit es gehörig zu stallen, wenn es unter dem Kinflusse der neutralisirenden Magnete war. Ich wersuchte seine Wirkung drei Wochen hindurch in dem Hause, aber das Zumachen der Thüren und:nadere Umstände hinderten mich zu irgend einer Folgerung zu gelangen. Ich brachte es dann in den Garton an einen Ort; welcher durch Bäume sehr wohl geschützt. war und befestigte den ganzen Apparat an meine Gartenmauer, welche genau in dem magnetischen Meridiane liegt; dann

Wind und Wetter. Das einzige Unbequeme bierbei war, dass ich die Nadel in der Nacht nicht draußen lassen und daber nur das bemerken konnte, was während des Tages Statt fand, und dieses war, wie ich schon oben gesagt habe, nicht so gleichförmig, als ich wünschen konnte.

Im Allgemeinen fing eine Bewegung an bald nachdem das Instrument am Morgen aufgestellt worden war; sie war aber nicht von der progressiven Art, welche eine gleichförmig wachsende oder abnehmende Kraft, wie bei der Declinationsnadel, anzeigte; sie ging zum Beispiel plötzlich von ein halb oder ein viertel Grad zu einem andern grö-Isern oder geringern Punkte, und dieses gab zuweilen in einem Tage einen Unterschied in der Neigung, welcher 1° oder 1° oder mehr betrug; aber selten sab ich in derselben ein Bestreben zurückzukehren; obgleich sie, wenn ich dieselbe gegen die Nacht in Bewegung setzte, ihre Stellung em Morgen wieder einnahm. Ich machte diese Beobachtungen en der Nadel in verschiedenen Richtungen, nămlich so, dass die Vorderseite des Instrumentes nach Osten, Westen, Norden, Süden v. s. w. gestellt war, aber stets erhielt ich dieselbe Art von täglicher Bewegung. Die Frage über das Gesetz der Aenderung dieses Instrumentes muss noch auf bestimmte Grundsätze zurückgeführt werden, obgleich die tägliche Aenderung überhaupt nicht länger bezweifelt werden kans.

Ueber eine merkwürdige Anomalie zwischen der täglichen Variation in Gebäuden und in freier Luft.

Ich habe schon gesagt, dass ich im Anfange meiner Versuche sehr überrascht war, als ich gewisse Anomalien zwischen den täglichen Aenderungen im Hause und im Garten fand. Diese lassen sich in der Kürze auf folgende Art aufstellen. In gewissen Stellungen der Nadel gegen Osten und Westen fand die tägliche Bewegung, obgleich sie mit derselben bestimmten Gleichförmigkeit in beiden Fällen fortging, doch in verschiedenen Bichtungen Statt; indem sie zu denselben Stunden in dem einen Falle von Osten oder Westen gegen Süden und in dem andern gegen Norden ging, und die Bewegung in beiden Fällen gleich bestimmt, regelmäßig und progressiv war.

Nachdem ich jeden Umstand, welcher die Ursache dieser merkwürdigen Aenderung hätte seyn
können, untersucht hatte, konnte ich nur drei
finden, welche auf gleiche Art dieselbe hätten bewirken können.

- 1) Waren die beiden Magnete und die Nadel der Boussole in beiden Fällen genau in derselben relativen Lage; und war dieses nicht der Fall, konnte die Ursache in diesem Unterschiede liegen?
- 2) Das Fenster des Zimmers lag gegen Norden; war es möglich, daß das von dieser Seite zur Nadel kommende Licht die Ursache der Aenderung war?
- 3) Es war ein eiserner Ofen im Zimmer; konnte dieser nicht einer periodischen Zu- und Abnahme der magnetischen Kraft unterworfen seyn?

14

Um den ersten von diesen Fällen zu untersuchen, mals ich sehr sorgfältig die Distanz, Richtung u. s. w. des Kompasses und der Magnete im Garten, und stellte sie im Zimmer in dieselbe relative Stellung; die Bewegung in beiden Fällen war noch stets die umgekehrte.

Um den zweiten Fail zu untersuchen, 'so leuchtete es mir ein, dass wenn die Richtung der Bewegung von der Richtung des Lichtes abhinge, die Nadel im Finstern ganz stille stehen müßte. Ich schloss daher die Fensterladen auf zwei Tage und untersuchte nur die Nadel vermittelst einer Wachskerze; obgleich hier aber die Bewegung geringer war, als gewöhnlich, so konnte ich doch keinen genügenden Schlus ziehen; ich denke aber noch, dass fernere Beobachtungen zeigen werden, dels das Sonnenlicht ") und nicht die

¹ Leider hab' ich nicht den nöth gen Apparat, Morieh iall's Versache aber die violetten Sonnenstrahlen zu wiederholen. Denjenigen, welche sich mit Wiederholung derealbin beschäftigen wollen, ist zu empfehlen, daß sie eine Nadel anwenden, welche wie oben neutralieirt ist, wodurch sich die magnetische Eigenschaft der Sonnenstrahlen, wofern sie dieselbe besitzen, am besten zeigen wird. (Barlow). - Uebrigens meint Herr Chriestie in seiner vorhin erwähnten Abhandlung, daß die Veränderung der Declination ... von den wärmenden 'und micht von den leuchtenden Struklen der Sonne abhänge", (in welcher Hinsicht bei rother und violetter Beleuchtung des Zimmers vergleichende Versuche anzustellen wären). Herr Christie fond, dass die Veränderung der Temperatur um 1º Fahr, in den neben der Nadel gesetates Stabistaben, schon um 17 die Lage der Nadel ver-

Sonnenwärme das Hauptagens bei Erzeugung der täglichen Variation ist. Es blieb daher noch die Untersuchung des dritten Punktes übrig; welches ich auf folgende Art that. Als ich die Boussole in ihre frühere Lage in den Garten gestellt hatte, befestigte ich auf eine Seite derzelben eine zehnzöllige Haubitzenkugel in derselben Richtung gegen die Boussole, welche der Ofen in der Stube gegen dieselbe hatte und in einer solchen Entfernung, dass sie eine merkliche Ablenkung in der Nadel erzeugte, welche ich nachher durch Verruckung des Magnetes auf Null brachte, indem ich also, wie ich glaubte, die Nadel in beiden Fällen in Beziehung auf locale Anziehung gleich stellte; aber obgleich ich auf diese Art wirklich eine Aenderung in der täglichen Bewegung erzeugte, indem ich das Maximum etwa von 11 Uhr Morgens nach 4 Uhr Nachmittags vorrückte, so war doch die Richtung der Bewegung stets die umgekehrte von der im Zimmer; es ist also die Ursache dieser aberraschenden Anomalie noch zu entdecken *).

anderte. Wenn er die Stahlstäbe mit der Hand erwärmte: so änderte die Nadel ihre Lage um s bis 5° bei Versuchen, die in Gegenwart Oersted's und Barlow's gemacht wurden (s. Annals de Chim. et de Phys. Aug. 1825 oder T. XXIII. S. 417.) — Man vergl. auch Schüb-ler's Abhan'il. B. III. S. 125, wo magnetische, elektrische und Larometrische Perioden im Verhältnisse zu der scheinb'aren Bewegung der Sonne und der Erde betrachtet Lind. (d. H.)

Nie die Versuche Barlow's ausgewiesen haben, so hatte also das Eisen des Ofens keinen Einfluß, und dieset war wohl zu erwarten. Ueberhaupt schreibt man zu

Barlow

16

Re ist merkwürdig, daß Herr Christie, welcher zugleich an zwei Boussolen einige seiner Beobachtungen im Zimmer und einige in seinem Garten angestellt hatte, in beiden Fällen dieselbe

viel auf die Aenderung der magnetischen Intensität des Eisene und auf die Verrückung des Nullpunktus in demselben. Wie bekanntlich fand Professor Heller eine mit den Mondphasen zurammenhängende Annderung dieses Nullpauktes, worther Ritter einiges mittheilt in Gehlen's Journal Bd. VIII. p. 696, was such Hamsteen in seinem Werke über Erdmagnetismus Theil L. p. 477. w. s. w. anigenommen hat. Es haben aber die : Verenche Ermanu's bewiesen, daß diese gante Hypothese and Pohlern berukt, indem ein Stückehen Tuch, au. welchem sich der eiserne Stab in Heller's Apparate rieb, den Nullpunkt verrückte. Man sehe Ermann's Bemerkungen über das Verhältnifs des unmagnetischen Eisens zur tellurischen Polarität in den Abhandlungen der Königlichen Ausdemtle der Wissenschaften an Berlin ans den Jahren 1814 -- 1815 p. 154 -- 160. Et ist, wie ich glanbe, dock fiberhaupt die Frage, ob man bei der -Bechashinggart, welche Barlew anwendet, die Deelination rein von der magnetischen Intensität erhält, da bekanntlich Hansteen eine ähnliche Methode vorschlägt, um die Intencität des Erdmagnetismus zu beobach-, ten, in seinem Werke über Erdmagnetismus Th. I. Kap. V. S. S. Zusatz z. p. 140. Eben dieses möchte von der Methode gelten, die Biot vorschlägt im Précis de physique T. II. p. 101. dar sten oder p. 111. der gien Ansg. (Par. 1844.), wo zwei Nadela nebeneinander gestellt wurden. mächte auch hier wohl am besten seyn ein Declinatorium nach Conlomb's oder Cassini's vom Gam-, boy varhemerter Construction ansuwenden, welches hei Biot Précis T. IL p. 10g beschrieben und auf der zveiten Platte Fig. 48. abgebildet ist.

dieselbe Umkehrung der Bewegung fand. Sein Haus ist eine Meile von dem meinigen entfernt: er hat keinen Ofen im Zimmer, und die einzige Aehnlichkeit in der Lage ist, dass auch seine Fenster gegen Norden liegen. Ich muss noch hinzufügen, dass seine Bestätigung dieser sonderbaren Anomalie -nicht aus einer blossen Wiederholung meines Versuches entsprang, sondern ganz naturlich aus der besondern Art folgte, nach welcher er die Untersuchung verfolgte; unsere Verauche sind mit Ausnahme der ersten Anregung von einander unabhängig, und wenn sie daher beide zu demselben Resultate führten, so bestätigen sie dadurch nur die Genauigkeit der Beobachtungen, und wenn ein Unterschied Statt findet, so bezeichnen sie wenigstens die Umstände, welche eine fernere Untersuchung erfordern.

Nachschrift. Die Versuche, von welchen ich S. 10—12 gesprochen habe und welche angestellt sind, seitdem dieser Aufsatz geschrieben wurde, scheinen anzuzeigen, dass diese Anomalie sowohl, als der dort erwähnte Umstand durch die tägliche sich ändernde Intensität der neutralisirenden Magnete erzeugt wurden *).

[&]quot;) Wenn eine Variation der Inclinationsnadel Statt findet und es regelmässige Perioden derselben giebt, woran wohl schwerlich zu zweifeln ist, so möchten sich diese weniger an einem gewöhnlichen Inclinatorium beobachten lassen, als nach der Methode, welche Coulomb angiebt, um die Inclination zu finden. Man sehe Cou-

Barlow

2) Methode die locale Variation der Boussole zu corrigiren, von Peter Barlow, Professor an der Königl. Militäracademie zu Woolwich.

(Aus dem Repertory of arts, manufactures and agriculture Vol. XLIL p. 206 u. f.) *).

Bei einem Handel treibenden Volke, wie den Engländern, hat jeder Versuch zur Verbesserung der Schiffahrt und zur Verminderung ihrer Gefahren, einen Anspruch auf ein günstiges Urtheil des Publicums; und ist es Jemanden gelungen, hier ein neues und nützliches Princip aufzuhaden, so wird sich der daraus erfolgende Nutzen desto schneller zeigen, je früher dieses Princip bekannt Da die Society of Arts jede nützliche Erfinding und Entdeckung durch ihren Beifall billigt, so unterwerfe ich der Beurtheilung derselben eine Methode, welche ich erfunden habe, um die locale Anziehung, welche die Kanonen und andere Eisentheile eines Schiffes ausüben, zu corrigiren; ein Gegenstand, welcher seit mehreren Jahren die Aufmerksamkeit der geschicktesten

lomb's am s6. Fructidor im 7ten Jahre der französischen Republik im Institute vorgelesene Abhandlung fiber eine neue Methode die Neigung einer Magnetnadel zu finden, in den Mémoires de l'Institut National Tome IV. p. 565.

^{*)} Die Ahhandiung staht utsprünglich in den Transactions of the society for the Encouragement of Arts, Mannfactures and Commerce. Der Verfasser erhielt von derselben für diese Mittheilung die große goldene Medaille und ein vollständiges Exemplar der Verhandlungen der Societät. (Original.)

über die locale Variation der Boussole. 12
Seefahrer und Physiker Groß-Britanniens in Andspruch genommen hat.

Dass die Kanonen, der Ballast und anderes Eisengeräthe, in allen besonders aber den Kriegs schiffen, einen störenden Einfluss auf die naturfic che Richtung der Boussole haben, ist jetzt so einleuchtend, dass wir uns mit Recht wundern, warum diese Erscheinung nicht schon seit langer Zeit die Aufmerksamkeit vieler geschickten Englischen Seehelden beschäftigte; doch war dieses durchaus nicht der Fall, denn als der Umstand zuerst von Wales auf einer seiner Reisen mit dem Capitan' Cook beobachtet wurde *), so konnte sich keiner von diesen beiden geschickten Seeleuten diese Anomalie erklären. Sie fanden, dass wenn der vordere Theil des Schiffes nach verschiedenen Weltgegenden gedreht wurde, die Nadel sich nach verschiedenen Richtungen drehte, so dass sie 5, 6 oder 7° Unterschied in der Abweichung angab; aber man wulste keinen Grund für diese

e) Gewöhnlich wird behauptet, dass Wales und Cook diese Entdeckung auf der zweiten Reise des letztern gemacht haben; dass dem aber nicht so sey, hat Zach Correspondance Vol. IX. p. 196 gezeigt. In einem alten Werke, Traité de la variation de l'aiguille aimantée par Guillaume Denis, Dieppe 1661. 4." sagt der Versasses, dass er gesunden habe, dass die Richtung nach welcher die Nadel zeige, an verschiedenen Stellen des Schiffes verschieden sey, was er besonders auf einer Reise nach Canada beobachtet habe. — Der erwähnte Aussatz von Zach enthält noch einige andere Bemerkungen über die schlechten Magnetbeobachtungen jener Zeit. (K.)

Anomalie, bis endlich der Capitan Flinders entdeckte, dass sie durch die locale Anziehung des im Schiffe besindlichen Eisens bewirkt werde, und dass die Größe und Richtung derselben von der Neigung der Nadel abbänge.

Die neuern Beobachtungen von Bain, welcher ein sehr nützliches Werk hierüber bekannt gemacht hat (Bain on variation of the compals) und die der Capitane Ross und Sabine in ihrer Entdeckungsreise nach dem Norden, haben in großem Maasse die vorhergehenden Deductionen bestätigt und gezeigt, wie nöthig es sey, hierbei eine Correction anzuwenden. In der Baffinsbai war die locale Anziehung so stark, dass sie einen Unterschied von 50° erzeugte, je nachdem die Beobachtung auf dem mit dem Vordertheile nach Osten oder Westen gerichteten Schiffe angestellt wurde *). Es blieb daher ferner keinem

die von Flinders bemerkte Erscheinung, dass sich nämlich die Größe dieser Störung nach der Neigung richte, lassen sich aus einer Beobachtung herleiten, welche der Admiral Löwenörn in Kopenhagen machte, und welche in Zach's Correspondance 1822 von ihm mitgetheilt wird. Er nahm nämlich eine Nadel, magnetisirte dieselbe sehr schwach und brachte in die Nähe derselben einen eisernen Cylinder, dieser zog die Nadel 45° aus dem Meridiane; hierauf nahm er dieselbe Nadel, magnetisirte sie bis zur Sättigung und die Störung betrug nunmehr nur 7°. Wir sehen hieraus also, dass die Störung desto größer wird, je geringer die Intensität der Nadel ist, d. h. je geringer die Krast ist, welche dieselbe in dem magnetischen Meridiane zurückhält. : Setzen

über die locale Variation der Boussole. 21

Zweisel unterworsen, dass das vom Capitan Flithders aufgestellte Gesetz im Allgemeinen richtig ist, dass nämlich die Größe der localen Anziehung von der Größe der Neigung abhängt und dass die Wirkung auch in entgegengesetzten Richtungen erfolgt, je nachdem sich das Schiff in der nördlichen oder südlichen Halbkugel der Erde besindet; aber zu gleicher Zeit bewiesen diese Beobachtungen, dass das von ihm angenommene Verhältnis der Zunahme oder Abnahme ganz sehlerhaft sey.

Während indessen diese Beobachtungen die Unzulässigkeit der Regel des Capitan Flinders beweisen, so entsprechen sie doch keinesweges der Absicht, eine neue und genauere Correctionsmethode zu begründen. Es hat sich näm-

wir nun die magnetische Intensität in der Richtung der Neigungsnadel an allen Stellen auf der Erde gleich und zerlegen dieselbe in eine horizontale und eine verticale Seitenkraft, so wird die Abweichungsnadel mit einer desto geringern Kraft im Meridiane gehalten, je kleiner das horizontale Moment, je größer also das verticale Moment oder mit andern Worten, ja größer die Neigung wird, daher wird auch nach der Bemerkung von Löwenörn die Störung alsdann größer. und es ergiebt sich das von Flinders gefundene Gesetz, dass die Größe und Richtung der Störung von der Neigung abhänge; daher ferner die große von Ross beobachtete Störung in der Baffinsbai, wo die Neigung make 90° und dus horizontale Moment fast ganzlich verschwunden war, da die Kraft des Magnetismus der Erde kapın im Stande war die Reibung des Hütchens su (X) überwältigen.

tinscht, dass er annahm, dass die Ost und Westpunkte die größte Anziehung ausübten; während
sich in dieser Abhandlung zeigen wird, dass diese
Punkte an gewissen Stellen der Erde gar keine
Anziehung ausüben; bis jetzt war daher alles ungenau und ungewis, sowohl in Hinsicht auf die
Größe dieser Ablenkung in verschiedenen Punkten
der Windrose, als auch in denselben Punkten an
verschiedenen Theilen der Erde.

Bei dieser Beschaffenheit der Untersuchungen fing ich im Anfange des Jahres 1819 eine Reihe magnetischer Wersuche an, und war so glücklich zwei wichtige Thatsachen zu entdekken, von welchen es scheint, als ob sie ein bedeutendes Licht auf diesen bisher so geheimnisvollen Gegenstand werfen würden. Die eine ist, dass es in jeder Eisenmasse eine Ebene ohne Anziehung giebt, d. h. eine Ebene, die so beschaffen ist, dass wenn in dieselbe eine Compassnadel gestellt wird, das Eisen keine Wirkung auf dieselbe Diese Ebene geht vom magnetischen Nord nach dem magnetischen Süd und ist in dieser Breite unter einem Winkel von 19° 24' gegen den Horizont geneigt, indem sie das Complement der Inclination ist *). Die andere Thatsache ist die,

^{*)} Die Stelle lautet im Originale so: In this state of the inquiry, I commenced a series of magnetical experiments in the beginning of the year 1819 and was so fortunate as to discover two important facts, which promise to throw considerable light upon this hitherto mysterious

über die locale Variation der Boussole. 25
dass die von dem Eisen bewirkte Anziehung der
Magnetnadel gänzlich von der Oberfläche und kei-

subject. The one is, that in every mass of iron there is a plane of no attraction, viz, a plane, in which a compals being placed, the iron has no effect upon the needle. Ich habe zwar seinen Essay nicht gesehen, kenne also die übrigen Gesetze nicht, welche er daraus folgt; ich frage aber: wie kann Barlow behanpten, dass er diese Entdeckung gemacht habe? Es ist dieses Nichts als die bekannte Erscheipung des Magnetismus am weichen Eisen, welche in vielen Lehrbüchern der Physik vorkommt und welche gewöhnlich in den Vorlesungen über Physik gezeigt wird. Wenn man nämlich eine unmagnetische Stange weiches Eisen nimmt, diese vertical hält, e sa zicht der untere Theil dieser Stange den nach Süden zeigenden Pol einer Magnetnadel an; wenn man successive die Nadel an der Stange in die Höhe führt, so wird diese Anziehung geringer, bis man zu einem etwa in der Mitte liegenden Punkte kommt, wo die Nadel genau im Meridiane steht; führt man dieselbe dann noch weiter nach oben, so wird nunmehr der nach Norden zeigende Pol der Nadel angekogen. Weit auffallender ist diese Wirkung, wenn man den Stab nicht vertical, sondern in die Richtung der Neigungsnadel hält. Da dieses auf allen Seiten Statt findet, so geht hieraus hervor, dass hier eine Ebene ohne Anziehung seyn mus. Gehler's Wörterbuch Th. III. p. 109. Biot Précis T. II. p. 7 (5ième edit.); sehr ausführlich handelt hierüber Erman in den Denkschriften der Berliner Akadedemie der Wissenschaften aus den Jahren 1814-1815 p. 154 — 160. Von dieser Vertheilung des Magnetismus auf der Kugel durch den Einfluss des Erdmagnetismus rührt dann auch der vorher erwähnte Gegensatz der Störung in der nördlichen und südlichen Halbkugel nach. Barlow, oder genauer nördlich und südlich vom magnetischen Aequator her. (X.)

nesweges von der Masse desselben abhängt. Ich entdeckte auch andere Gesetze, welche sich auf diese beiden stützen, und in meinem Essay on magnetic Attractions mitgetheilt sind.

Die Natur und Eigenschaften der Ebene ohne Anziehung und die der andern Gesetze, welche aus dieser Fundamentalerscheinung folgen, werden durch Fig. 1. erläutert. In derselben bezeichmet O eine eiserne Kugel, A, A, A die Wirkungssphäre derselben, wo die Punkte SQ, NQ' in dem Meridiane liegen. Die Linie NS, welche in der Ebene SENW liegt, bezeichnet die natürliche Richtung der Neigungsnadel in unsern Breiten, und der Winkel derselben mit dem Horizonte beträgt etwa 70°4. Nehmen wir nun an, dass QEQ'iV eine Ebene bezeichne, welche durch den Mittelpunkt der Kugel geht und senkrecht auf der Axe NS steht, so ist dieses die Ebene ohne Anziehung, welche die merkwärdige Eigenschaft hat, dass wenn in derselben beliebige Linien, z. B. OC, OC', OC" gezogen werden und man die Boussole irgendwo in diese Linien oder mit einem Worte, irgendwo in die Ebene QEQ'W stellt, die eiserne Kugel auf dieselbe gar nicht wirkt, sondern dass sie ihre von dem Erdmagnetismus bedingte Richtung beibehält. Sobald man indessen die Boussole aus dieser Ebene entfernt, weicht die Nadel von ihrer ursprünglichen Richtung ab, indem ihr südlicher *) Pol gegen die Ku-

^{*)} Bei der allgemeinen Sprachenverwirzung über die Benennung der Pole der Magnetnadel scheint es mir am

über die locale Variation der Boussole. 25

gel gezogen wird, wenn der Compass sich unter der Ebene QEQ'W befindet, dagegen der nördliche, wenn er sich über derselben befindet; in allen diesen Fällen befolgt die Größe der Ablenkung ein bestimmtes Gesetz. Man denke sich nun in der Kugel AAA zwei andere Ebenen, von welchen jede durch den Mittelpunkt der Kugel geht und deren jede senkrecht auf QEQ'W steht; es mögen MOSL und MO'SL' Quadranten derselben bezeichnen. Stellt man nun in jeder von diesen Ebenen irgendwo in den Linien OL, OL', aber in gleichen Entfernungen von O, Boussolen auf, so verhält sich tang. des Störungswinkels in OL: tang. des Störungswinkels in OL' = sin. 2 LM. cos. EM: sin. 2 L'M' cos. EM', wo E der Ostpunkt des Horizontes ist, so dass wenn die Ablenkung für irgend eine Lage bekannt ist, sie sogleich für eine beliebige andere berechnet werden kann.

Nachdem ich die obigen Gesetze durch sehr genügende Versuche bestätigt hatte, so bestimmte ich zunächst das Gesetz für verschiedene Distanzen, und fand, dass wenn die Winkelstellung dieselbe bleibt, die Tangente der Ablenkung sich umgekehrt verhält wie der Cubus der Entfernung.

Und wenn man verschiedene eiserne Kugeln anwendet, so verhalten sich die Tangenten der Ablenkung gerade wie die Cuben ihrer Durchmesser. Aber das Merkwürdigste hierbei ist,

besten, den vom Professor Pohl in Berlin gemachten Vorschlag zu befolgen, die nach Norden und Süden zeigenden Enden der Magnetnadel den nördlichen und südlichen Pol zu nennen.

das obgleich die obigen Gesetze anzuzeigen scheinen, dass die Tangenten der Ablenkung sich wie die Massen verbalten, dennoch massive Kugeln und Bomben, wie auch die Dicke der letzteren beschaffen seyn mag (wofern sie nicht geringer als $\frac{1}{20}$ " ist), bei demselben äußern Durchmesser dieselben Resultate geben *).

Die anziehende Kraft befindet sich daher gänzlich auf der Oberfläche, und das Gesetz lautet: die Quadrate der Tangenten der Ablenkungswinkel verhalten sich gerade wie die Cuben der Oberflächen. Zuletzt bestimmte ich, dass alle Gesetze, welche sich aus Versuchen mit massiven und hohlen Kugeln ergaben, ebenfalls bei eisernen Körpern von den verschiedenartigsten Gestalten Statt fänden, und also auch bei Kriegsschiffen, welche nach der gewöhnlichsten Einrichtung derselben ausgerüstet sind.

Bis dahin hatte ich meinen Weg verfolgt, indem ich mich blos auf experimentale Resultate
stätzte und alles vermied, was nur irgend den Anstrich von einer Hypothese haben könnte; als ich
indessen die schöne Gleichförmigkeit und Einfachheit der oben aufgestellten Sätze sah, so
konnte ich mich nicht des Schlusses entwehren,
daß die merkwürdige Erscheinung des senkrechten Standes der Ebene ohne Anziehung auf der
Richtung der Neigungsnadel, nicht blos zufällig
oder diesen Breiten eigenthümlich wäre, sondern
daß eben dieses an jedem Punkte der Erde Statt
finden würde; und hierauf stützte ich die Metho-

^{*)} Vergl. dieses Journ. N. R. Bd. XI. H. 5. p. 585. (A.

de, welche ich vorgeschlagen habe, um die locale Anziehung der Schiffe zu verbessern. Es leuchtet indessen ein, dass diese Vermuthung, so naturgemäss und wahrscheinlich sie auch sonst ist, keinesweges unabhängig von Beobachtungen in andern Welttheilen als ein festes Princip des Magnetismus angesehen werden kann (? K.). Es ist mir daher sehr angenehm gewesen, dass ich vor einiger Zeit gefunden habe, dass Herr P. Lecount eine Reihe einigermaßen ähnlicher Versuche auf dem Schiffe, der Conquereur, durchgeführt hat; und indem er sorgfältig die Erscheinungen, welche das Eisen an dem Magnete erzeugt, auf seiner Reise von St. Helena nach Europa beobachtete, hat er auf eine sehr genügende Weise die Richtigkeit meines Schlusses in Hinsicht auf die veränderliche Lage der Ebene ohne Anziehung in verschiedenen Breiten, aber unabhängig von meinen Arbeiten und selbst ohne von meinem Werke etwas zu wissen, bewiesen. (Lecount on the Polarization of Iron.)

Eine Schwierigkeit blieb indessen noch stets da; dass nämlich alle diese Gesetze von der Neigung der Nadelabhängen, deren genaus Bestimmung während des Fahrens auf der See vielleicht unmöglich ist; ich musste daher nach einer Methode suchen, durch welche diese Schwierigkeit vermieden werden könnte, und dieses praktische und mechanische Princip will ich, wenn auch nicht in seiner ursprünglichen, doch in seiner verbesserten Form vortragen. Weil das Eisen des Schiffes und die Boussole während der ganzen Reise diesel-

be relative Lago behalten und weil die ganze Wirkong des Eisens eben so wie jede andere Anziebung auf einen gemeinschaftlichen Mittelpunkt oder, nach der Sprache der Mechanik; auf eine resultirende Kraft reducirt werden kann, so ist eisleuchtend, dass die Wirkung, welche das im Schiffe zerstreute Eisen erzengt, dieselbe ist, als die, welche eine große eiserne Kugel erzeugen würde, deren Mittelpunkt mit dem Mittelpunkte der Ausiehung zusammenfiele. Und weil eine kleine eiserne Kogel in einer geringen Entfernung genau dieselbe Wirkung erzeugt, als eine größere Kugel in einer verhältnilsmälsig größeren Entfernung, so wird, wofern wir uns eine Linie von der Nadel aach dem Mittelpunkte der Anziehung des Schiffes gezogen denken und in dieser Linie, indessen näher an der Nadel, eine kleine eiserne Kugel oder Scheibe befestigen, die Wirkung der letztern dieselbe seyn, als die der frühern (wofern nämlich die Distanz passend ist); und wenn dieses in einer Lage der Fall ist, so muß es auch in allen Statt finden, weil die Linie, welche den Mittelpunkt der Anziehung mit dem Hütchen der Nadel verbindet, stets dieselbe ist.

Um ein wenig deutlicher in meiner Beschreibung zu seyn, so möge C, Fig. 2. einen Azimuthalcompals in einer gewissen Stellung auf dem Schiffe, das heißt einen solchen, bedeuten, welcher dazu bestimmt ist, Beobachtungen über die Sonnenweite und das Azimuth zu machen *), and es

^{*)} Früherhin stellte man die Beobachtungen des Azimuths und der Weite an jedem Theile des Schiffes an, seitdem

sey S der Mittelpunkt der Anziehung des Risens auf dem Schiffe; eben so bezeichne P eine eiserne Platte, deren Mittelpunkt in der Linie liegt, welche S und O verbindet, und wir wollen annehmen, dass die Platte in einer solchen Distanz befestigt sey, das ihre Wirkung auf den Compass dieselbe sey, als die des Eisens in S; dann folgt aus der gemeinschaftlichen Bewegung der Platte, der Boussole und des Schiffes, dass die Platte in allen Richtungen des Schiffes und in allen Welttheilen dieselbe Wirkung als das vertheilte Eisen erzeugt, welche Aenderung auch die Neigung und die magnetische Intensität erleiden mögen. Hierauf gründet sich denn folgende Correction.

Eisen an Bord erhalten hat, so drehe man dasselbe Strich für Strich herum, um die locale Anziehung desselben zu bestimmen *) und bestimme (nach der noch folgenden Anleitung) die Stellung der Platte, wo sie dieselbe Wirkung als das Eisen des Schiffes erzeugt: so dass, wenn die Platte angebracht ist, die Wirkung verdoppelt wird. Ist dieses geschehen, so nehme man die Platte fort, und wenn man dann zu irgend einer Zeit die Wirkung der Kanonen u. s. w. auf den Compass wissen will, so bringe man dieselbe in die ihr angewiesene Lage und beobachte, wie viel Grade u. s. w. sie die

indessen die Wirkung der Localanziehung bekannter geworden ist, nehmen die Seefahrer dieselben gewöhnlich an derselben Stelle des Schiffes. (Original.)

^{*)} Siehe Anmerkung 1.

Nadel aus ihrer frühern Richtung zieht; um eben so viel haben vorher die Kanonen dieselbe aus dem magnetischen Meridiane entfernt. Ist dieses geschehen und darnach der Lauf des Schiffes verbeesert, so entferne man die Platte, bis neue Umstände die Anwendung derselben wieder nöthig machen.

Diese Vorschriften sind indessen nur anwendbar, wenn die Platte an einem Steuercompals (binnacle compals) befestigt ist, so wie ich in meinem Essay vorgeschlagen habe; ist sie dagegen an einem Azimuthalcompals befestigt (und auf diese Verbesserung vorzüglich wünsche ich die Gesellschaft aufmerksam zu machen), so sind die Vorschriften etwas verschieden, obgleich das Princip dasselbe bleibt.

vortrage, so muss ich bemerken, dass ich den obigen Satz der Admiralität vorlegte, welche diese Mittheilung dem Secretär des Längenbureau's zum Gutachten übergab; dass sodann Herr George Cockburn, Herr Crocker und einige andere Mitglieder der Admiralität bei meinen Versuchen auf dem oben erwähnten 24Pfünder zugegen waren, und dass darauf der Besehl ertheilt wurde, sie an Bord einiger Schiffe Sr. Maj. zu prüsen. Nachdem ich meine Versuche an Bord Sr. Majestät Schiff Leven angestellt und dabei die praktischen und theoretischen Kenntnisse der Officiere auf demselben benutzt hatte, trug ich die Anwendung der Platte an dem Steuercompass

über die locale Variation der Boussole. 51

(binnacle compass) auf den Azimuthcompass
über, indem hier außer manchen andern im
ersten Falle nicht erhaltenen Vortheilen, eine feinere Beöbachtung möglich ist *). Folgendes sind
die Vorschriften, welche ich dem Capitan Bartholome wund den übrigen Officieren in Hinsicht
des Gebrauches der Platte gab.

Wenn ein Azimuth oder Weite der Sonne oder eines andern Sternes zur Bestimmung der Abweichung genommen wird, so mache man die Beobachtung wie gewöhnlich und wiederhole sie unmittelbar nachber mit der daran befestigten Platte, so ist der Unterschied in beiden Angaben die locale Anziehung.

Es sey z. B. die zuerst beobachtete Angabe 67°, sodann nachdem die Platte angebracht ist, 70°30′, so ist

70° 80′ 67° 0′ 8 . 30

3° 30' locale Anziehung 63.30 corrigirtes
Azimuth.

Oder es sey die Weite nach der Beobachtung 13°30'; dagegen mit der Platte nur 10°30', so ist

3.0 locale Anziehung 16° 30' wahre Weite des Compasses.

^{*)} Siehe Anmerkung ..

Barlow

32

Jun überhaupt die locale Anziehung zu finden, so nehme man die Richtung des Vordertheiles des Schiffes oder irgend eines andern Theiles
desselben, beobachte aladann dieselbe wieder mit
der daran befestigten Platte, so ist der Unterschied die locale Anziehung, wobei indessen zu
beschten ist, dass in allen Fällen, wo die erste
beobachtete Angabe durch die Platte vermindert
wird, der Unterschied zu der ersten Angabe addirt werden muß; wenn dagegen der erstere Winkel durch die Platte vergrößert wird, so muß der
Unterschied subtrahirtwerden.

Dieses sind alle zum Gehrauche der Platte nöthigen Vorschriften, und ich bin überzeugt, sie sind so beschaffen, dass sie kein Seemann, welchen man für einen praktischen Schiffer balten soll, falsch verstehen kann.

Achaliche Versuche wurden auf Befehl der Admiralität auf dem Schiffe Sr. Majestät Conway, Capitän B. Hail, angestellt und dieselben Instructionen gegeben; da sich dieses Schiff aber auf einer langen und interessanten Reise nach der südlichen Halbkugel befindet, so kann es noch lange dauern, ehe ich von seinem geschickten und wissenschaftlichen Befehlshaber etwas höre.

Von dem Leven habe ich schon die genügendste Antwort in einem Briefe vom Lieut.
Mudge erhalten (welcher mit den andern Offizieren jenes Schiffes viel Antheil an der Sache
nahm), aus welchem ich dieser Abhandlung einem
Auszug beifüge.

Es ist jetzt nur noch übrig, die Natur der Platte und die Art ihrer Justirung zu beschreiben. Die Platte selbst besteht aus einem kreisförmigen Eisenbleche, in dessen Mittelpunkte sich ein Loch befindet, um es auf einen Pflock zu stecken; sie kann auch aus zwei dünnen, zusammengeschraubten Blechen *), zwischen welchen ein dunnes Brett liegt, bestehen; dieses dient indessen nur dazu, kleine Ungleichbeiten zu verbessern und derselben eine größere Dicke zu geben ohne ihr Gewicht zu vermehren, damit sie nicht verbogen werde, wenn sie fallen sollte. Eine Platte von 12" Durchmesser und etwa vier bis fünf Pfund schwer ist hinreichend, um die Localanziehung eines Schiffes auf der See zu verbessern, indem die Distanz derselben vom Hütchen sich von 18 bis 16" ändert, je nach der Größe der Anziehung auf diesem Schiffe.

Die beste Methode, die passende Lage der Platte zu bestimmen, ist folgende.

Zuerst drehe man das Schiff Strich für Strich herum und nehme an jeder Stelle den Azimuthalwinkel eines Gegenstandes an dem Ufer, während der Beobachter auf dem Ufer, von derselben Stelle aus, das Azimuth des Schiffes nach dem Compasse nimmt; hiedurch wird natürlich die locale Anziehung an jedem Punkte bestimmt; denn unabhängig von der letztern sind die Angaben bei jeder Beobachtung diametral entgegenge-

^{*)} Siehe Anmerkung 5.
Journ. f. Chem. N. R. 12. Bd. 1. Hefte

setzt oder um 180° verschieden; der Unterschied von 180° rührt sodann von der localen Anziehung des auf dem Schiffe befindlichen Eisens her.

Ist dieses geschehen, so nehme man einen hölzernen Pfahl (AB, Fig. 4.), an welchem sich kein Eisen befindet, stelle ihn auf das Ufer und bohre in denselben Höhlungen 8, 9, 10 a. m. Zoll unter der Spitze desselben, um den borizontalen Messingstab R aufzunehmen, an welchem sich die Platte befindet; ist dieser Messingstab in eine der Höhlungen so bineingesteckt und wird sodann die Bonssole oben auf, den Pfahl gesetzt, so stecke man die Platte in einer beliebigen Entfernung auf den Messingstab (wie man in der Figur sieht); sodann drehe man den Pfahl nach allen Seiten herum, und indem man die Platte bei jeder Beobachtung vom Stäbchen abnimmt, so bestimme manl die vom Eisen erzeugte Ablenkung; sind mnn diese Ablenkungen in jedem Punkte dieselben, als die, welche man an Bord erhielt, so ist die Platte gehörig justirt; ist dieses aber nicht der Fall (and dieses wird sich gewöhnlich ereignen), so andere man die Höhe und Distanz der Platte und wiederhole denselben Versuch; nach einigen wenigen Versuchen wird die Lage genau bestimmt seyn, so dass die Ablenkungen an Bord und auf dem Ufer vollkommen mit einander übereinstimmen *). Ist dieses geschehen, so messe man sehr genau die Tiefe des Mittelpunktes der Platte unter dem Hätchen der Boussole und seine Entfernung

[&]quot;) Siehe Anmerkung 4-

von der durch dasselbe gekenden Verticallinie; dann lasse man in einen Fuss des Stativs des Azimuthalcompasses ein Loch bobren und eine Dille darin befestigen, so dass wenn der Messingstab hineingeschoben wird, wie in Fig. 2, der Mittelpunkt der Platte sich in derselben Tiefe unter dem Hütchen der Nadel und in derselben Distanz von der durch dasselbe gebenden Verticalinie befinde, als vorher bestimmt wurde. Dazu sind sowohl die Platte als der Arm beweglich und werden stets fortgelegt, außer wenn man die oben erwähnten Beobachtungen anstellen will *). Nur ist noch zu beachten, dass es wichtig ist, wenn der Beobachtungsort auf dem Schiffe stets derselbeist, und dass es daher gut ist, wenn man in den Boden drei kleine Löcher macht, um stets die Lage für die Füsse des Stativs wieder zu finden.

Können, wie dieses zuweilen möglich ist, die Beobachtungen nicht an derselben Stelle angestellt werden, so ist diese Platte ganz unnütz und alles was geschehen kann, ist, dass man bei nächster Gelegenheit die Beobachtung an der passenden Stelle wiederhole.

⁾ Siehe Anmerkung 5.

Auszug aus einem Briefe vom Lieutenant Mudge, auf Sr. Majestät Schiff Leven, an den Professor Barlow.

Sr. Maj. Schiff Leven, Teneriffa, Santa Cruz.

Mein Herr!

Ich kann mich nicht des Vergnügens enthalten, an Sie zu schreiben; und wofern Sie diese Mittheilung für zu früh halten sollten, so werden Sie, wie ich überzeugt bin, dieselbe entschuldigen und sie der Freude zuschreiben, welche mir lhre Erfindung verursacht. Ich will weitläuftig alle Umstände erzählen, welche sich auf Ihre Platte und Ihren Compass beziehen *), da ich glaube, dass es Ihnen angenehm seyn wird, wenn Sie hören, wie groß die Wirkung derselben in jeder Hinsicht gewesen ist.

Ich habe stets gefunden, dass mit Hülfe der Platte die wahren Abweichungen sehr genau bestimmt werden, was unstreitig von großer Wichtigkeit ist. Ich habe ein Register über alle Beobachtungen, welches ich Ihnen bei unserer Rückkehr schicken werde.

Weil wir einen außerordentlichen Fehler in den beiden Steuercompassen fanden, welcher von der localen Anziehung herrührte, so verglich ich dieselben stets mit Ihrer Platte und Ihrem Compaß und zeichnete den Unterschied auf. Zuweilen stieg, wie ich gefunden habe, der Fehler in der Abweichung, welchen der am Steuerruder befindliche Compaß gab, auf 8° und war am größten, wenn der Vordertheil des Schiffes nach Süden gerichtet war, welches von der Menge Eisen herzu-

[&]quot;) Siehe Ammerkung 5.

rühren scheint, welches neben dem Compass liegt, und vielleicht liegt der Mittelpunkt der Anziehung für einen hier besindlichen Compass auf dieser Seite; indessen ist dieses höchst gleichgültig, da Ihre Platte stets den Fehler gezeigt hat und ihn, wie ich glaube, auch stets zeigen wird. Ich will hier einen Umstand anführen, wo wir einen solchen Fehler in einem unserer Compasse entdeckten, welcher von localer Anziehung herrührte und welcher die Ursache eines Schiffbruches hätte werden können, wenn in der Näbe Klippen gewesen wären.

Am 22. Mai Mittags befanden wir uns in der -Breite 41° 46' N und Länge nach dem Chronometer 9° 58'W; von diesem Punkte segelten wir nach Angabe des Steuercompasses S 24° W. 188 Meilen; dadurch befand sich das Schiff bei einer Declination 21° W am 28 sten in der Breite von 38° 58' N und Länge 11° 26' W. Die Beobachtungen gaben dagegen am Mittage für die Breite 38°39' N und Lange 10° 58' W; ein so großer Unterschied in 24 Stunden wurde einem Strome zugeschrieben, bis ich den Steuercompals mit dem verglich, an welchem sieh Ihre Platte befand, und hier fand ich einen Fehler von nicht weniger als 7°, welcher von dem Laufe, den wir gesteuert waren, abgezogen. erden musste, wodurch der wahre Lauf S 17° W statt S 24° W wurde. Indem wir diese 7° subtrahirten, so war unsere Breite nach der Rechnung 38°41' N und Länge 11° 02' W, welches mit den Beobachtungen so gut stimmt, als man nur immer erwarten kann. Ich habe die Ehre u. s. w.

William Mudge.

Barlow

88

Dieses ist die gegenwärtige Beschaffenheit der Methode, die locale Anziehung der Schiffe zu corrigiren, welche bekannter werden muß, sofern sie allgemein nützlich seyn soll; und nichts wird dieses mehr erleichtern, als wenn sie den Beifall der Society of Arts erhält und diese dieselbe in ihre Transactions aufnimmt.

Anmerkung t.

Folgendes ist nach Barlow das Verfahren, die Localanziehung zu bestimmen an einem bestimmten Fall erläutert:

Anstag aus einem Berichte an die Admiralität über die Versuche, welche an Bord von Sr. Maj. Schiff Leven angestellt wurden, von Pator Barlow.

April 19, 1800.

Da der Leven in Northileet am 15ten dieses abgelassen war, so kam ich am 17ten an, um eine Reihe von Boobachtungen zu machen, ehe die Kanonen an Bord gebracht wären; diese Beobachtungen wurden auf folgende Art angestellt:

Da ich zuerst fand, dass es sehr schwierig seyn würde, das Schiff zur Zeit der Fluth an dieser Stelle herumzudrehen, so that ich den allgemein angenommenen Vorschlag, auf folgende Art zu verfahren.

Ich nahm auf das Ufer einen trefflichen Azimuthalcompass von den Herren W. und J. Gilbert, welchen ich dazu angeschafft hatte und auch einen Theodolithen von Schmalkalder. Mit dem Azimuthalcompasse wurde das Azimuth eines entfernten Gegenstandes genommen und ich fand dasselbe N 55° 30′ O; der Theodolith wurde dang

über die locale Variation der Boussole.

sef denselben Grad gestellt, nämlich 35° 30' von Null, wodurch der Nullpunkt des Theodolithen in den wahren magnetischen Nordpunkt gestellt wurde; es konnte daher jetzt das Azimuth eines Gegenstandes bestimmt werden, ohne daß man die Nadel weiter beobachtete. Es versteht sich hiebei von selbst, daß der Theodolith unmittelbar über die Stelle gesetzt wurde, wo zuerst der Azimuthalcompaß aufgestellt gewesen war.

Es wurde nun dieses letztere Instrument an Bord genommen um die Versuche anzustellen, während Lieutenant Mudge am Ufer blieb, um das Azimuth des Gestelles *) oder des Pfeilers auf dem Schiffe mit dem Theodolithen zu beobachten.

Als das Schiff hierauf anfing sich mit der Fluth zu drehen, so wurde "Aufgepaßt" ausgerufen, worauf der Lieut. Vidal, am Azimuthalcompasse auf dem Schiffe, sich auf Herrn Mudge am Ufer einvisirte; während dieser letztere Herrn Vidal ebenfalls in das Sehefeld seines Teleskopes brachte. Hierauf wurde "Halt" gerufen, worauf jeder das Azimuth aufzeichnete, in welchem sich der andere in demselben Augenblicke befand. Diese Azimuthe wären unabhängig von der localen Anziehung des Schiffes einander diametral entgegengesetzt gewesen, daher war der Unterschied zwischen beiden Angaben der Fehler,

^{*)} Capitan Bartholome w hatte ein Stativ etwa in der Mitte des Schiffes aufrichten lassen, um auf demselben während der Reise die Azimuthe zu beobachten. (Orig.)

welcher von der Anziehung des Eisens auf dem Schiffe herrührte.

Nachdem die erste Beobachtung aufgezeichnet war, so wurde das Wort "Aufgepalst" und sodann "Halt" gerufen und dasselbe so oft als möglich während der Bewegung des Schiffes wiederholt; Lieut. Boldy nahm stets das Azimuth des Vordertheils des Schiffes am Azimuthalcompasse, der sich an der Ankerwinde (capstan) befand. Die Vortheile dieser Methode sind, dass beide Azimuthe, nämlich an Bord und auf dem Ufer, von demselben Compasse abhängen, und so werden die Fehler, welche aus dem Gebrauche verschiedener Nadeln entstehen, vermieden, so wie auch diejenigen, welche aus der Parallaxe eines entfernten Gegenstandes während der Bewegung des Schiffes entspringen; eine Fehlerquelle, welche bei allen frühern Beobachtungen dieser Art ihren Rinfluss Tulserte.

Das einzige hiebei nöthige ist eine feine, freispielende Gradrose und Nadel; die, deren man sich gewöhnlich zur See bedient, sind so träge, daß es unmöglich ist (wenn das Schiff sich nicht bewegt) bei ihrer Angabe des wahren magnetischen Nordpoles für einen Fehler von 2° bis 3° zu stehen.

Die oben erwähnten Versuche wurden nun angestellt, ehe sich die Kanonen an Bord befanden; dieselben wurden am 19. April wiederbolt, nachdem die Kanonen eingeschifft worden waren. Folgendes sind die Resultate aus beiden Beobachtungsreihen:

Versuehe an Bord Sr. Maj. Schiff Leven, in Northfleet, am 17, und 19. April 1820, angestellt von Barlaw und den Officieren des Schiffes.

Kanonen nicht an Bord				Kanonen an Bord,				
Mo. der Versuche	Azimuth des Vordertheil des Schiffes.	Unter- schied im Azimuth oder Localan- ziehung.	No. der Versuche	Azimuti des Vorderth des Schiffes	eils	Unter- schied im Azimuth oder Localan- ziehung.	Locale von der Platte gezeigte Anziehung.	
5 4 5 6 7 8 9 10 11 12 15	N 68.50 V N 57.0 V N 47.0 V N 52.0 V N 30.0 V N 14.50 V N 16.0 N 52.0 N 52.0 N 52.0	- 2.25 - 1.37 - 1.54 - 1.12 - 0.12 - 0.15 + 1.48 + 1.48 + 2.25 + 2.26	1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 15	N 4.0 N N 5.0 N 15.0 N 23.0	WWWWWWW OOOO	- 1.45 - 1.59 - 1.10 - 1.19 - 0.17 + 0.8 + 0.24 + 0.11 + 0.29 + 0.46	1.50 1.40 0.0	
17	N 74,0 N 83.0 O S 81.15	0 + 3.15 + 5.6 + 2.51 0 + 2.34 0 + 2.50	14 15 16 17 18	N 59.0 N 72.0 N 80.0	00000	+ 2.32 + 2.25 + 2.51 + 2.11	2.10 2.50 2.50	

Die Schnelligkeit und Kraft der Fluth in Northsleet verhinderte uns das Schiff Strich für Strich der Windrose herum zu drehen, welches ohne Zweisel das beste Versahren ist. Dieses jedoch ist im Portsmouther Hasen leicht möglich, wo die obigen Versuche wiederholt wurden von den Officieren des Leven, und die Platte wurde nach den letztern Angaben besestigt, welche, wie ich vom Lieut. Mudge gehört habe, etwas größer sind, als die obigen. — Folgende Versuche wurden auf Besehl der Admiralität auf Sr. Maj. Schiffe Conway nach der letztern Methode angestellt.

Versuehe über die locale Anziehung auf Sr. Majestät Schiffe Capitän Basil Hall und

Neigung								
No. der mittlern Beob-	Richtung des Vordertheils des Schiffes.	Beobachte- tes Azimuth der Station am Ufer vom Schiffe aus, vom Capitän Basil Hall,	achter am	Local- anziehnng.				
1	SgO	N 97° 0' O	N 95° 40'O	+ 1° 20'				
2	S	96.0	94.3	+ 1.57				
8(*)	SgW	95.20	92.57	+ 2.25				
4(*)	SSW	95.10	92.19	十 2.51				
5(*)	SWgS	94.8	91.0	+ 3.8				
6(*)	SW	94.2	90.47	+ 3.15				
7(*)	SWgW	93.35	90.15	+ 3.20				
8	wsw	93.30	88.52	+ 4.58				
9(*)	WgS	92.10	87. 52	十 4.38				
10	W		_					
11	WgN	88.0	84.25	十 3.35				
12	WNW	86.35	83.12	+5.25				
13	NWgW	85.20	82.27	+ 2.53				
14	NW	83.25	81.46	+ 1.59				
15(*)	NWgN-	84.17	82.7	+ 2.10				
16(*)	NNW	83.35	82.5	+ 1.32				

1. Alle Beobachtungen in der vorhergebenden Tafel, welche mit einem Asteriscus bezeichnet sind, sind diejenigen, bei welchen an derselben Stelle zwei oder mehr Beobachtungen angestellt wurden, aus welchen man sodann das Mittel nahm. Bei den andern war es uns durchaus nicht möglich, mehr als eine Beobachtung zu machen.

Conway im Hafen zu Portsmuth am 21sten July 1820, vom dem Professor Barlow.

70° 50′ 5″							
No. der mittlern Beob- achtungen.	Richtung des Vordertheils des Schiffes.	Beobachte- tes Azimuth der Station am Ufer von Basil Hall.	beobachtet vom Herrn	Local- anziehung.			
17	SSO	IN 97° 0' O	N 97° 15'O	1 - 0° 15°			
18	SOgS	95.50	96.22	- 0.32			
19	so	94.10	95.16	- 1.6			
. 20	SOgO	93.20	94.24	- 1.4			
21	OSO	91.0	92.50	- 1.30			
22 ·	OgS	89.30	91.52	- 2.22			
23	0	87.50	91.15	- 2.25			
24	OgN	85.0	89.5	- 4.5			
25(*)	ONO	83.20	86.84	- 8.14			
26	NOgN	82.10	85.51	— 3.21			
27	NO	82.15	84.58	- 2.43			
28	NOgN	88.0	85.13	-2.13			
29	NNO	85.50	88.4	-2.14			
30	NgO	84.40	85.47	- 1.7			
81(*)		85.0	88.7	-0.7			
32(*)	NgW	82.28	81.58	+ 0.50			

- 2. Wenn das scheinbare oder beobachtete östliche Azimuth größer war, als das wahre, so ist der Fehler oder die Localanziehung mit +, im Gegentheile mit - bezeichnet.
- 3. Wenn das Vordertheil des Schiffes nach W gedreht war, so konnte der Gegenstand auf dem User nicht gesehen werden.

44

Barlow

Anmerkung s.

Es scheint hier am rechten Orte zu seyn, wenn ich einige wenige Bemerkungen über den Vortbeil mache, welcher nach meiner Meinung deraus entsteht, dass man die Platte am Azimuthalcompasse und nicht am Stenercompasse; befestigt.

Zuerst giebt es stets zwei Steuercompasse, walche neben einander gestellt sind, sie liegen daher entweder sehr außerhalb der durch die Mitte des Schiffes von vorn nach hinten gehenden Linie, oder sie sind so nabe neben einander, daß sie sich gegenseitig stören.

Daher stimmen die Compasse auch selten mit einander überein; im letztern Falle wegen der Störungen, welche sie gegenseitig auf einander austhen, und im ersten wegen der verschiedenen Systeme localer Anziehungen, welche auf sie Um daher die Methode, welche ich in meinem Essay vorgeschlagen babe, branchbar zu machen, so muss man zwei Platten gebrauchen, mimlich an jedem Compasse eine. Aufserdem macht die Bewegung des Schiffes genaue Beobachtungen an diesen Compassen sehr schwierig, wenn nicht namöglich, während mit einem guten Azimuthalcompasse die Beobachtungen sehr genau angestellt und die geringsten Fehler entdeckt werden können; dazu kommt noch ferner, dass die Richtung der Nadel au diesem Instrumente durch Beobachtung eines entfernten Gegenstandes z. B. der Some bestimmt wird, and dass folglich kein Irrüber die locale Variation der Boussole. 45

thum aus einer Aenderung im Laufe während der Beobachtung entsteht; während wir im letztern Falle kein anderes Zeichen für die Richtigkeit haben, als den im Gehäuse angezeichneten Strich (Lubber-line), welcher sich wegen der Bewegung des Schiffes in einer beständigen Oscillation befindet.

Anmerkung 5.

In meinem Essay habe ich angegeben, dass die Platte doppelt sey, und die, welche ich auf die Schiffe Leven und Conway geschickt habe, sind von dieser Art. Ich habe indessen später gefunden, dass eine einzige Platte sehr gut gebraucht werden kann, wofern wir ihr eine hinreichende Dicke geben.

Ich gebrauchte die doppelte Platte deshalb, weil ich bemerkte, dass in einem sehr dünnen Eisenbleche gewisse Theile einen Grad von partiellem Magnetismus enthielten; dadurch nun, dass ich zwei Platten gebrauchte, ihre starken und schwachen Anziehungspunkte durch Versuche bestimmte und sie darnach combinirte, nämlich dergestalt, dass der schwache Punkt der einen in Berührung stand mit dem starken Punkte der andern, wurden diese partiellen Wirkungen neutralisirt. Wenn man aber Eisenblech von der Stärke gebraucht, dass der Quadratfus etwa 6 Pfd wiegt, so kann man die doppelte Platte entbehren, indem die partielle Wirkung in Blechen von dieser Dicke keine anomalen Störungen der Nadel, in des

6 ... Barlow

Distanz, in welcher sie sich bei dem Versuche gegenseitig befinden, verursacht.

Aumerkung 4.

Um die Platte dergestalt zu befestigen, dass șie stets denselben Fehler angiebt, als das Schiff, so ist es bei den dazu nöthigen Versuchen hinreichend, diese Störungen außer dem Nord- und Sådpunkte noch in drei andern Punkten zu beobachten; denn wenn die durch die Platte verursachten Störungen dieselben sind, als die, welche das Schiff in drei beliebigen Punkten des Halbkreises (aufser denen, welche dem Meridian entsprechen) angiebt, so müssen diese auch nothwendig in jedem andern Punkte dieselben seyn. Man muls indessen diese Punkte in einiger Entfernung von einander wählen, damit man die Aenderung besser beobachten könne. Ich gebrauche gewöhnlich O, NNO, SSO; denn sehmen wir Punkte, welche mehr nach Norden oder Süden liegen, so sind die Störungen zu klein, als dass man die Aenderung in der Lage gehörig beobachten könnte. Man könnte dazu auch W, NNW und SSW gebranchen.

Dieses ist indessen der bei weitem schwierigste Theil des Verfahrens für Leute, welche mit
megnetischen Versuchen ganz unbekannt sind, nad
hier ist es am besten sich eine schon corrigirte
Platte zu verschaffen, eine Platte nämlich, deren
Wirkung schon vorher in verschiedenen Lagen
und Katfermengen durch Versuche bestimmt worden ist. Hat man alsdann das Schiff in den ver-

über die locale Variation der Boussole. 4%

schiedenen Punkten der Windrose untersucht und seine Localanziehung bestimmt, so darf men nur aus der Tafel, welche man zugleich mit der Platte kaufen kann, die Reihe der Störungen wählen, welche am meisten mit denen des Schiffes übere einstimmen und neben dieser Reihe findet man alsdann die passende Distanz, Höhe und Lage, welche die Platte gegen den Compas haben muss, an welchem sie angebracht werden soll *).

Hierbei mus man indessen beachten, dass die erwähnte Tafel nur dann brauchbar ist, wenn die Neigung der Nadel an der Stelle, wo die Versuche auf dem Schiffe angestellt werden, dieselbe ist, als da, wo die Platte justirt wurde. Um zu untersuchen, wie weit in dieser Hinsicht eine Correction für die verschiedenen brittischen Häfen nöthig wäre, so bat ich die Admiralität mir ein kleines Schiff zu geben, damit ich mehrere unserer Häfen besuchen und hier die Neigung der Nadel durch Versuche bestimmen könnte. Diese Erlaubnis wurde mir sehr willig gegeben.

So besuchte ich alle unsere Häfen im Kanale und bestimmte die Neigung der Nadel in jedem derselben und an verschieden andern ausgezeichneten Punkten; aber ich fand den Unterschied in der Neigung so klein, dass die Correction wegen derselben ganz unnöthig war; die oben erwähnte

^{*)} Platten mit den erforderlichen Tafeln kann man erhalten bei den Herren W. und J. Gilbert, mathematischen Instrumentenmachern, 148 Leaden hall-street.

Piatte und Tafel genügen also für jeden Hafen in dem brittischen Kanale. Ob in unsern nördlichen Häfen die Neigung merklich größer sey, kunn ebenfalls nur durch unmittelbare Versuche entschieden werden.

Das Instrument, dessen ich mich zu den obigen Versuchen bediente, war eine treffliche Neigungsnadel, welche Hr. Jones construirt batte.

Anmerkung 5.

Einige Leser werden sich ohne Zweifel eine bessere Vorstellung von der beschriebenen Methode machen, wenn ich das Modell beschreibe, welches ich der Gesellschaft aberreicht habe, und von welchem Fig. 5 und 6 die Ausicht von oben und von der Seite sind. TT ist ein Brett, in welchem eine aufrecht stehende Spindel S S befestigt ist, welche durch das Schiff geht und um welches dasselbe beliebig gedreht werden kann; D ist ein me auf dem Verdecke des Schiffes befestigte Messingplatte, welche in die Theile der Windrose so getheilt ist, dass die Nord- und Südpunkte in der Linie liegen, walche von dem vordern Theile nach dem hintern geben. Hist ein um die Spindel beweglicher Zeiger; C ist der Compass; P die Correctionsplatte und R der Stab, durch welchen sie am Gestelle des Compasses befestigt ist. Die punctirte Linie, welche von C schief nach unten geht, ist die in welcher der Mittelpunkt der Anziehung von den im Modelle befindlichen Kanonen und andern eisernen Geräthschaften liegt, in dieser Linie liegt auch der Mittelpunkt der Anziestanz von C, dass ihre Wirkung auf die Nadelagleich ist der von allem übrigen Eisen, welchessich in einer größern Distanz befindet. Um nun die Correction durch das Modell zu erläutern, sowdrehe man es um die Spindel, bis der Compass nach Norden zeigt, d. h. bis die in der Messingbüchsester Boussole gezogene Linie und der Nordpunkt der Karte zusammenfallen; dann steht das Schiffin dem Meridian und nun muß der bewegliche Zeiger auf dem Verdecke ebenfalls auf den Nordpunkt gestellt werden.

Nun drehe man das Schiff um die Spindel, bis der Zeiger irgend einen andern Punkt angiebt, z. B. Osten; wenn hier nun das auf dem Schiffe befindliche Eisen keine Anziehung ausübte, so würde auch der Compass nach Osten zeigen; man wird aber finden, dass er etwa O 1 N zeigt, ein Beweis, dass die Anziehung in diesem Punkte etwa 5 1 beträgt; eben so kann man die Anziehung in einem beliebigen andern Punkte beobachten, indem natürlich während dieser Zeit die Platte entsernt ist; wenn man dann in irgend einem von diesen Punkten die Platte anbringt, so wird man finden, dass hiedurch der Fehler verdoppelt wird.

Um diese Anwendung in der Praxis zu erläutern, so drehe man das Schiff (nachdem man es zuerst gehörig gestellt hat) herum, bis der scheinbare Lauf desselben vermittelst des Compasses nach Osten oder einem andern gegebenen Punkte ist, ohne dass man nach dem Zeiger auf dem Ver-

decke sieht; um nun den wahren Lauf zu finden, so gebrauche man die Platte und beobachte, wie viel Grade sie die Nadel anzieht, welches in dem Modelle etwa einen halben Strich bedeutet, wena es nach Osten gerichtet ist, so dass der scheinba. re Lauf nach dem Compasse nunmein O 1 N ist, indem die Anziehung der Platte das Nordende jetzt etwa 510 oder einen halben Strich angezogen hat. Das Eisen des Schiffes hatte dasselbe gethan, ehe die Platte angebracht war; der wahre Lauf war mithin O 1 S und wenn man nach dem Index auf dem Verdecke sieht, so findet man, dass dieses auch wirklich der angezeigte Lauf ist. dieses findet in jedem andern Punkte Statt, ausgemommen dass die Grösse der Anziehung verschieden ist, indem sie größer wird, je mehr wir uns dem Ost- und Westpunkte nähern, und dass sie dagegen kleiner wird, je näber wir an den Meridian kommen. An andern Orten auf der Erde sind indessen der Ost- und Westpunkt die Punkte der geringsten Anziehung, während die größten bei NO, NW, SO und SW liegen; aber stets wird die Platte dieselbe Anziehung geben, als das Schiff, und man wird daher allenthalben sehr leicht eine Correctionsmethode finden.

Man darf selten erwarten, dass ein Modell genau wirke, am wenigsten wohl bei magnetischen
Versuchen. Es überraschte mich daher auf eine
sehr angenehme Art, als ich fand, wie genau dieses Modell allen Bedingungen entsprach, welche
auf den größten Schiffen Statt fanden.

über die locale Variation der Boussole. 51.

Man wird in der in der ersten Anmerkung gegebenen Uebersicht finden, dass die Größe der Anziehung oder genauer die Tangente des Winkels, um welchen die Nadel gestört worden ist, sich in verschiedenen Entfernungen umgekehrt verhält, wie diese Entfernungen, und dass die Tangenten der Störungswinkel sich ebenfalls verhalten wie die Cuben der correspondirenden Liniendimensionen ähnlicher Massen; wenn daher (wie in dem Modelle) die Größen der Massen sich verhalten wie die allgemeinen Dimensionen, so müssen die Störungen analog und denen in großen Schif-.fon gleich seyn; wenige Versuche mit dem Modelle werden zeigen, dass dieses nicht blos theoretisch Statt findet, sondern dass selbst in der Wirklichkeit diese Uebereinstimmung größer ist, als man vorher erwartet bätte.

(Die Fortsetzung folgt.)

Ueber die von selbst erfolgende Zersetzung des Harnstoffs,

VOB

Vauquelin *).

Gegen die ersten Tage des verflossenen Monats Mai, liess ich 2 Grammen krystallisirten sehr reinen Harnstoff in 200 Grammen destillirten Wassers auflösen, und das Ganze in einer Flasche genau verschließen. Nach vierzehn Tagen reagirte die Auflösung schon sehr bemerklich alkalisch. Als sie den 31. August näher geprüft wurde, zeigte sie folgende Eigenschaften: ihre Farbe war unverändert geblieben, nämlich weiss und hell; ein Ammoniakgeruch war sehr deutlich zu bemerken; die blaue Farbe des gerötheten Lackmuspapiers wurde von ihr vollkommen wieder hergestellt; Kalkwasser erzeugte darin einen weilsen Niederschlag, welcher alle Eigenschaften des kohlensauren Kalks besass; zu ihrer Sättigung wurden 7 Grammen Schwefelsäure von 10 Grad Stärke erfordert.

Um nun zu erfahren, wie viel basisches kohlensaures Ammoniak (in welchem Zustande ich es

^{*)} Aus den Ann. de Ch. et de Ph. B. 25. S. 423, übersetzt vom Dr. Meissner.

in der Flüssigkeit annehme) von 7 Grammen Schwefelsäure gesättigt wird, so stellte ich einen directen Versuch mit 1 Grm. Ammoniaksalz an, und fand, dass dazu 9,44 Grm. Schwefelsäure von 10 Grad nöthig waren. Die Harnstoffauflösung enthielt also 0,74 Ammoniak.

Nach der Sättigung ließ ich die Auflösung an der Sonne verdunsten, in der Absicht, zu erfahren, ob aller Harnstoff zersetzt sey, oder ein Antheil unzersetzt zurückbleiben werde. Es bildeten sich Krystalle von schwefelsaurem Ammoniak, und es blieb eine ungefärbte, wie Syrup dicke Flüssigkeit zurück, von welcher ein Tro. fen mit Salpetersäure in Berührung gebracht, sich sogleich in eine weiße, schuppige, glänzende Masse verwandelte, welche alle Eigenschaften des reinsten Harnstoffs besaß.

Man sieht hieraus, dass während eines Zeitraums von vier Monaten nicht aller Harnstoff zersetzt worden war; es mag diess nun an der Kürze
der Zeit, oder daran liegen, dass das kohlensaure
Ammoniak sich der Zersetzung durch seine antiseptische Kraft widersetzt habe.

Um die Ursache dieser Nichtzersetzung kennen zu lernen, trennte ich mittelst absoluten Alkohols den Harnstoff von dem beigemengten schwefelsauren Ammoniak, welches sich in kaltem Alkohol nicht bemerklich auflöst. Es wog 85 Centigrammen. Hierauf lies ich die Alkoholauflösung an der Luft verdunsten, und erhielt 42 Centigramm reinen Harnstoff.

Diese 42 Centigr. Harnstoff wurden wiederum in 100 Theilen destillirtem Wasser aufgelöst,
und das Ganze in einer genau verschlossenen Flasche bei ungefähr 15° Temperatur aufbewahrt.
Als ich die Flüssigkeit gegen die Mitte des Januars
untersuchte, fand ich sie nur schwach alkalisch;
mit Schwefelsäure gesättigt, erhielt ich 3 Centigr.
schwefelsaures Ammoniak, welche ungeführ

oder 2 Centigr. kohlensaurem Ammoniak gleich
kommen. In den beiden Versuchen wären also
76 Centigr. kohlensaures Ammoniak gebildet
worden.

Der in dem zweiten Versuche der Zersetzung entgangene Harnstoff war vollkommen weils und leicht krystallisirbar. Da ich schon zur Prüfung etwas davon genommen hatte, so wog er nur 25 Centigr.

Die Harnstoff-Auflösung hatte sich während der 3½ Monate weder gefärbt, noch einen Niederschlag abgesetzt; nur das schwefelsaure Ammoniak erschien etwas röthlich.

In dem zweiten Versuche war nur eine geringe Menge Harnstoff zersetzt worden, welches ohne Zweisel von der wenig erhöhten Temperatur
des Ausbewahrungsortes herrührt.

Nach der von 158 Centigr. Harnstoff erhaltenen Menge kohlensaurem Ammoniak würden die in Arbeit genommenen 2 Grammen, wenn sie nicht völlig zersetzt worden wären, 93 Centigr. Ammoniaksalz geliefert haben.

Es ist nach unserer Meinung eine merkwürdige Thatsache, dass die Zersetzung des im Was-

ser aufgelösten Harnstoffs, ohne Trübung und Färbung der Flüssigkeit, so wie ohne Gasentwikkelung Statt findet; so daß es hiernach scheint, als seyen die Bestandtheile des Harnstoffs in dem zur Bildung des kohlensauren Ammoniaks passenden Verhältnisse verbunden, welches jedoch und möglich ist.

Wir müssten nun noch untersuchen, wie viel Krystallisationswasser die 2 Grammen Harnstoff enthalten; es lässt sich diess jedoch sehr schwer bestimmen, da diese Substanz ohne Zersetzung keinen solchen Grad von Wärme verträgt, wodurch die Feuchtigkeit verjagt werden könnte. Ich habe ihn 24 Stunden im luftleeren Raume der Wirkung der Schwefelsäure ausgesetzt; der Verlust betrug jedoch nur 123, und kann daher den in dem Versuche erhaltenen von mehr als der Hälfte nicht decken. Ohne Zweifel hat sich daher wohl Wasser gebildet. Doch enthält der Harnstoff auch nicht Sauerstoff genug, um allen seinen Kohlenstoff in Kohlensäure, so wie einen Theil seines Wasserstoffs in Wasser zu verwandeln. Man muß daher bei dieser Zersetzung wohl eine Mitwirkung des Wasser zulassen, dessen Sauerstoff allein an den Wasserstoff, und dessen Wasserstoff an den Stickstoff des Harnstoffs getreten sey. Wäre der umgekehrte Fall eingetreten, so hätten wir, statt eines Verlusts, eine Zunahme im Gewicht der Producte erhalten müssen.

Einige Ersahrungen über die Ausscheidungen des Titanoxyds,

vom

Oberbergcommissair Dr. Du Menil.

Klaproth sagt uns bei Gelegenheit der Beschreibung seiner Analyse des Iserins, dass, als er dieses Fossil nach dem Glühen mit Kali, in Hydrochlorsäure aufgelöst, und die Solution zur Trockne abgeraucht hatte, beim Aufweichen mit Wasser ein gelbliches Titanoxyd hervorgekommen sey, welches nochmals mit Kali geglüht u. s. w. und aufgelöst, nun durch hydrocyansaures Eisenkali einen gelblichbraunen Niederschlag gegeben habe. Bei der kürzlichen Untersuchung einiger Titanerze, in welcher ich die Anwendung des Kali vermied, wollte mir ein so reines Titanoxyd abzutrennen nicht gelingen; immer befand sich, war das Abrauchen auch noch so vorsichtig vollführt, etwas Eisenoxyd damit vermengt. Ursache dieses Uebelstandes leuchtet ein, wenn man erwägt, dass selbst eine sehr geringe Hitze im Stande ist, dünne Lagen des hydrochlorsauren Eisenoxyds, die sich gewöhnlich am Rande der Abrauchschaale - und gegen das Ende des Ab-

dampfens auch unter der Masse - befinden, zu Konnte jener treffliche Scheidekunstler, dessen Worte sich stets als von der strengsten Wahrheit dictirt bewiesen haben, die Abscheidung benannten Oxyds vollkommen bewirken, so liegts daran', dachte ich, weil in seiner Auflösung ein Salz vorhanden war, welches das hydrochlorsaure Eisenoxyd, so wie es sich dem trocknen Zustande näherte, gleichsam einhüllen und dadurch vor der Zersetzung schützen musste. In der That täuschte ich mich nicht, denn ich durfte meinen Auflösungen des Titan - und Eisenoxyds nur Kochsalz hinzusetzen, um bei einem etwas behutsamen Verfahren einen Rückstand zu bekommen, an dem sich nicht die geringste Entmischung wahrnehmen liess, und der mit Wasser übergossen, das Titanoxyd so blendend weiss lieferte, dass eine wiederholte Operation gedachter Art mit selbigem unnöthig war; ich gestehe jedoch, dass ich nicht dahin kam, unser Oxyd auf diesem Wege so frei von Eisen darzustellen, dass sein Präcipitat durch hydrocyansaures Eisenkali, nicht einen schwachen Stich in das Grünliche behalten hätte, blieb daher lange der Meinung unsers achtungswürdigen Pfaff, dass immer ein grüner Niederschlag öder in verschiedenen Nüancen des Grünen, nach Verschiedenheit der Verdünnung des Säure-Ueberschusses u.s. w., dadurch entstehen müsse, bis folgende Erfahrung mich eines andern belehrte.

Goss ich nämlich in die Auslösung des Titanoxyds (welches sich grünlich fällen liess), so lange Gellustinctur, als noch Trübung erfolgte, filtrirte und verbrannte den Inhalt des Filters, so blieb ein sehr weißes Pulver zurück, welches nach dem Glühen mit Aetzkali, von Hydrochlorsäure aufgenommen, durch mehrbemerktes Reagens ein ackiges gelbbraunes Pulver gab.

Gallustinctur ist dennoch schwerlich als ein scharfes Trennungsmittel des Titans von wenigem Eisen zu empfehlen, denn wenn gleich in den gewöhnlichen (sauren) Auflösungen des Titanoxyds der größte Theil desselben dadurch gefällt wird, so bleibt doch noch immer neben dem gallussauren Eisenoxyd auch gallussaures Titanoxyd zurück, welches nur mit ganz besonderer Vorsicht, durch sehr verdünnten Ammoniakliquor, und selbst dadurch kaum eisenfrei ausgeschieden werden kann.

Ich bemerke hier noch, dass wenn man das nicht völlig eisenfreie Titanoxyd mit einem starken Ueberschusse des hydrocyansauren Eisenkali niedergeschlagen hat, sich ersteres gelbbraun abscheidet, während Berlinerblau in der Flüssigkeit schwimmend erhalten wird, sich also auf diese Weise durch Abgiessen von der Titanverbindung trennen läst.

Rose's und Laugier's Methode das Titanoxyd vom Eisen zu scheiden, findet, wie es mir scheint, da wo viel Eisenoxyd obwaltet, keine erwünschte Anwendung, während die Klaprothsche immer ausreicht und wegen der wenigen Kosten und Mühe, die sie verursacht, sehr anspricht. Bei dieser Gelegenheit bemerke ich, dass das von mir in dem Resultate der Faroer Opal-Untersuchungen angegebene mehrentheils unbedeutende Quantum von Zirkonoxyd, Siliciumoxyd war. Einige zugleich beiden Oxyden zukommende Eigenschaften verleiteten mich, bei früherer geningerer Erfahrung und Umsicht, zu dieser Annahme.

and the second s

Bemerkungen

TOM

Professor Döbereiner in Jena.

I.

Ich finde in wiederholten Versuchen, dass das höchst fein zertheilte Platin eine Mischung von Wasserstoffgas und Sauerstoffgas auch dann noch, wiewohl langsam, verdichtet, wenn es mit reinem Wasser oder Alkohol befeuchtet ist.

Erhitzt man in dem zugeschmolzenen Ende a einer (graduirten) Glasröhre A (Fig. 7.) etwas Platinsalmiak bis zur totalen Zersetzung, oder behandelt man in derselben eine Platinauflösung mit Zink, so wird der Theil der Glasröhre, welcher mit dem Platinsalmiak oder mit dem Zink in Berührung ist, mit einer dünnen Lage von Platin bedeckt, welches ziemlich fest adhärirt. Füllt man nun eine so zubereitete Röhre von etwa 1 oder 3 Cubikzoll Capacität erst mit Wasser und dann mit Wasserstoffgas und Sauerstoffgas (oder atmosphärischer Luft) und lässt das Ganze mit Wasser gesperrt an einem mässig temperirten Orte stehen; so wird das Gasgemisch in wenigen Stunden zu Wasser verdichtet. Derselbe Erfolg findet Statt, wenn Platinschwamm mit Wasser oder Alkohol

befeuchtet und durchdrungen auf einem Platinoder Glasschälchen mit der genannten Gasmischung in Berührung gesetzt wird.

Nässt man den Platinschwamm, statt mit Wasser oder Alkohol, mit liquidem Ammoniak oder . mit Salpetersäurehydrat, so äussert derselbe keine Wirkung auf das Knallgas. Man ist vielleicht geneigt, die Ursache dieses abweichenden Verhaltens des mit Wasser oder Säure u. s. w. befeuchteten Platins in dem verschiedenen elektrischen Leitungsvermögen der genannten Flüssigkeiten zu suchen. Ich kann jedoch dieser Ansicht nicht beitreten, sondern glaube vielmehr, dass die Verschiedenheit der Erscheinung blos auf dem verschiedenen mechanischen Verhalten jener Flüssigkeiten gegen Gasarten überhaupt beruhe. Mischung von Wasserstoffgas und Sauerstoffgas wird nämlich von Wasser und Alkohol, aber weder von liquidem Ammoniak, noch von der Salpetersäure absorbirt: sie kann sich daher durch die 2 ersten Flüssigkeiten filtriren und dadurch mit dem Platin in unmittelbare Berührung kommen und sich hier verdichten. Aber der Erfolg bleibt immer merkwürdig und spricht für eine eigenthümliche und selbständige Thätigkeit des Platins mehr, als das Resultat irgend eines meiner früheren Versuche.

II.

Sammelt und bewahrt man das zu oxymetrischen Versuchen bestimmte Wasserstoffgas in Gläsern auf, welche inwendig mit Platin, wenn auch

Döbereiner

62

nur stellenweise, belegt sind, so wird dasselbe von allem beigemengten oder sich aus dem Sperrwasser beimengenden Sauerstoffgas befreit und rein, d. h. sauerstofffrei, erhalten. Diefs als ein Beitrag zu den Bemühungen des Herrn Prof. Bischof, ein chemisch-reines, d. h. sauerstofffreies Hydrogeogas Behufs jener Versuche darzu-Am schnellsten wird jedoch die kleinste Menge Sauerstoffgas entfernt, wenn man das Wasserstoffgas in mit Quecksilber gefüllten trocknes Gläsern aufsammelt und mit einer frisch ausgeglübten porösen Platinkugel (aus Platinschwamm. · und Thon verfertigt) in Berührung setzt. dieser wunderbaren Thätigkeit des Platins beruht das von mir in meiner kleinen Schrift: Ueber neu entdeckte böchst merkwürdige Eigenschaften des Platins u. s. w., Jena 1823. S. 8. fetzt bescriebene und in meinen Beiträgen zur physikalischen Chemie, Jena 1824. abgebildete Platin-Eudiometer, von welchem die Herren Daniell und Children in London, welche dasselbe geprüft haben, im Journal of science No. XXXII. sagen, dals es sich zum eudiometrischen Gebrauche auf eine bewandernswürdige Art durch Einfachbeit, Schnelligkeit und Sicherheit eigene, da selbst in bedentend erhöhter Temperatur kein Ammoniak entstehe u. s. w.

III.

Behofs der Bildung des Wassers aus seinen gasförmigen Elementen vermittelst Platin habe ich den Fig. 8. abgehildeten Apparat ausgeführt. Derselbe besteht 1) aus einer mit einem Messinghahne a versehenen graduirten Glasglocke A von 60, 90 oder 150 Cubikzoll Capacität bestimmt zur Aufnahme seiner gasförmigen Elemente, und 2) aus einer zur Verbrennung der Gasmischung bestimmten Glasphiole B, von 4 bis 5 Cubikzoll Capacität, mit einer am obern Theile des Halses eingeschmolzenen Glasröhre, welche abwärts gebogen und am untern Ende mit einer Messinghülse und einem Hahne b zur luftdichten Schliessung und Verbindung mit der Glocke versehen ist. In die Mündung der Glas - oder Verbrennungsphiole passt ein luftdicht schliessender Kork, welcher die an einem Platindraht hängende, aus Platinschwamm und Thon verfertigte, 2 bis 4 Linien dicke Platinkugel x trägt.

Der Gebrauch und die Behandlung des ganzen Apparats ist höchst einfach. Man füllt zuerst die Glocke mit Wasserstoffgas und Sauerstoffgas in dem Verhältnisse von 2:1 dem Volumen nach, macht sodann die Verbrennungsphiole luftleer, wägt dieselbe und schraubt sie nun auf den Hahn a der gefüllten Glocke. Man öffnet hierauf zuerst den Hahn a der Glocke, welcher von nun an immer geöffnet bleiben kann, und dann, jedoch nur auf einen Augenblick, auch den Hahn b der Verbrennungsphiole, damit diese sich mit dem Gasgemisch der Glocke fülle. Fast augenblicklich beginnt die bekannte Reaction: es erfolgt in der Phiole Verdichtung der eingelassenen Gasmischung - Wasserdampf, welcher sich an der Wand der Phiole zu Wasser verdichtet - also wieder ein

64 Döbereiner über Wasserbildung.

gasieerer Ranm, und die Platinkugel wird gleichzeitig sehr beils, ja vielleicht glübend, wenn sie klein und das Volumen der sich verdichtenden Gasmischung groß ist. Man lasse die Platinkugel abküblen und nachber mit einer neuen Portion der Gasmischung in Berührung kommen, jedoch mit der Vorsicht, dass zu diesem Behaf der Hahn b nur auf einen Augenblick geöffnet werde. Und so führt man fort mit der theilweisen Verdichtungs bis die ganze Gasmischung verbrannt ist. man jetzt die Verbrennungsphiole wieder, so wird die Gewichtszunahme, welche sie durch das in ihr gebildete Wasser erhalten hat, genan der Gewichtsmenge der verdichteten Gasmischung entsprechen und man wird z. B. von 60 rheial. D. D. Cubikzoll, wenn die Temperatur 8° R. und der Barometerstand der letzten == 28" par. ist, nahe 9 Gran - eine sehr sicht - und wägbare Menge -Wassers erhalten.

Pürchtet man, dass das in die Verbrennungsphiole strömende Gas sich entzünden und dadurch
die Gasmischung in der Glocke explodiren könnte: so verbinde man mit beiden eine Zwischenkugel von der Capacität der Verbrennungsphiole
(s. Fig. 9. B.), und fülle letzte stets nur aus erster,
so dass alle unmittelbare Gemeinschaft der Verbrennungsphiole und der Glocke abgeschnitten ist.

Chemische Untersuchung der Upas,

von

Pelletier und Caventou*).

Die fürchterlichen Upas-Gifte, deren sich die Eingebornen des Indischen Archipelagus bedienen, waren bis vor kurzem nur aus den fabelhaften Berichten einiger Reisebeschreiber bekannt. Erst vor einigen Jahren ist ihre Abstammung aus dem Pflanzenreiche, und ihre Einwirkung auf den Thierkörper mit einiger Genauigkeit erforscht. Leschen ault **) hat in einer Abhandlung, welche im B. 16. S. 459. der Annales du Museum d'Histoire naturelle abgedruckt ist, gezeigt, dass diese Gifte von zwei Pflanzen-Species aus verschiedenen Familien gewonnen werden; das eine, Upas tieuté, kommt von einem Strychnos, welchem Leschen ault den Namen Strychnos tieuté

^{*)} Aus den Annales de Chim. et de Phys. B. XXVI. S. 44. übersetzt vom Dr. Meissner.

^{**)} In dem französischen Text steht Lechenaut; da jedoch in frühern Abhandlungen dieser Name wie oben geschrieben ist, so habe ich diese Schreibart auch beibehalten.
M.

66 Pelletier's und Caventou's

beigelegt hat, eine rankende Liane aus der Familie der Strychoeen; das andere, Upas anthiar, ist der gummiharzige Saft eines großen Baums, aus der Familie der Urticeen, welcher eine neue Gattung und Art, die Anthiaris*) toxicaria, bildet. Wir verweisen, was die nähere Geschichte, den Ursprung, die Bereitung und den Gebrauch der Upas betrifft, auf die Abhandlung von Leschenault selbst, da wir doch nur das, was dieser gelehrte Reisende gesagt bat, wiederholen Können.

Die Wirkung der Upas-Gifte ist auch schon der Gegenstand von Untersuchungen zweier geschickter Physiologen gewesen, nämlich Delille und Magendie. Sie haben dargethan, dass das Upas tieuté durch Einsaugung auf das Rückenmark wirkt, und Tetanus, Asphyxie und den Tod verursacht; das Upas anthiar zwar auch auf das Nervensystem, jedoch dabei andere Erscheinungen und Zufälle, wie Erbrechen und heftige Durchfälle, verursacht. Diese Beobachtungen sind der Inhalt zweier Abhandlungen, welche Delille und Magendie vor einigen Jahren dem Institute vorgelesen haben.

Es bliebe hiernach nur noch die Kenntnifs der chemischen Beschaffenheit der Upas übrig, worüber noch keine Arbeit unternommen worden ist **). Um diese Lücke in ihrer Geschichte aus-

^{*)} oder Antierie? M.

orff an; s. d. J. d. Ph. B. sz. Heft. s. S. 45. M.

zufüllen, haben wir die Reihe von Versuchen unternommen, welche wir die Ehre haben der Akademie vorzulegen. Ueber das Upas tieuté, das fürchterlichste Pflanzengift, erhielten wir sichere Resultate; dagegen erlaubte es die geringe Menge von Upas anthiar, welche uns zu Gebote stand, nicht, unsere Untersuchungen so weit auszudehnen, dass wir eben so genaue Resultate erhalten konnten; man kann sich jedoch derselben als Basis einer künftigen Arbeit bedienen. Endlich müssen wir noch über die Aechtheit des zur Analyse verbrauchten Giftes bemerken, dass wir solches von der Administration des Museums, von Lesche nault eigenhändig bezeichnet, erhielten. Auch übergab uns Magendie eine geringe Menge' Upas tieuté, welches dem aus der Königlichen Sammlung völlig gleich kam. Diese beiden Stückchen machten es möglich, unsere Versuche mit dem Upas tieuté zu vervielfältigen, während das Upas anthiar bald verbraucht war.

Das Upas tieuté.

(Strychnos tieuté Leschenault; Familie der Strychneen.)

Das Upas tieuté bildet ein dickes Extract von röthlichbrauner Farbe, wenn man es in Stücken betrachtet; in dünnen Lagen ist es orangegelb und durchscheinend; sein Geschmack ist außerordent lich bitter, ohne hinterher Schärfe oder Aroma bemerken zu lassen. Im Wasser aufgelöst, hin-terläßt es eine ziegelrothe Substanz, welche nach dem Abwaschen keinen Geschmack verräth; dies wässerige Auflösung ist orangegelb gefärbt, und

es Pelletier's und Caventou's

kohol wird es fast völlig aufgelöst; dagegen vom Schwefeläther kaum angegriffen. In den Oeien ist es nicht bemerklich auflöslich. Leber dem Feuer erweicht es zuerst, und trocknet darauf ein; ist jedoch die Hitze stark genüg, so bläht es sich auf, zersetzt sich und verbreitet nach Art der Stickstoff-haltigen Substanzen einen stinkenden Geruch. Die alkalischen Auflösungen erzeugen in seiner wässerigen Auflosung einen röthlich gelben Niederschlag; Galläpfeltinctur, so wie die galtus- und kleesauren alkalischen Salze bringen darin Niederschläge hervor, welche in Alkohol und überschüssigen Säuren gleich auflöslich sind.

Diese Eigenschaften, welche durch hinreichende Versuche festgestellt wurden, gaben uns nun Aufschluss über die Beschaffenheit des wicksamen Princips im Upas tieuté. Wenn wir wenigstens nach Analogie schließen, so könnten wir es schon für einen dem Strychnin sehr nahe kommenden Stoff, wenn nicht für Strychnin selbst, anseben. Es war uns aber bekannt, dass alle Substanzen welche Strychnin enthalten, wie die willsrigen und geistigen Auszüge der Krähenaugen, der Ignatius - Bohnen, des Schlangenholzes, bei Berührung mit starker Salpetersäure eine schöne rothe Farbe annehmen, welche auf Zusatz von salzsaurem Zinn, oder andern den Sauerstoff begiezig an sich reilsenden Körpern, verschwindet. Nun aber wird das Upas von der Salpetersaure prechtig Chrom - grun gefärbt. Da jedoch die gut auggewaschene unauflösliche braune Substanz

durch Salpetersäure eine noch dunklere grune Farbe erhielt, so glaubten wir, dass von ihr diese Färbung abhänge. Wir lösten daher Upas im Wasser auf, verdampften die filtrirte Auflösung, und erhielten ein durchscheinendes röthlich braunes Extract, welches Salpetersäure noch stark grün färbte; auch hinterliess es bei nochmaliger Auflösung im Wasser eine gewisse Menge der unauflöslichen Substanz. Da wir nun diese braune Substanz durch wiederholtes Auflösen nicht trennen konnten, so glaubten wir diesen Zweck dadurch zu erreichen, dass wir die mit etwas Schwefelsäure geschärfte Auflösung mit Thierkoble behandel-Die Flüssigkeit verlor hierdurch ihre orangengelbe Farbe, und erschien blos hellgelb; abgeraucht hinterliess sie eine gelbe körnige Masses welche auf Zusatz von concentrirter Salpetersäure eine schön carmoisinrothe Farbe annahm. begten wir nun keinen Zweifel mehr, und würden solbst dann nicht angestanden haben, das Strych-! nin als wirksames Princip des Upas tieuté anzusehen, wenn uns auch keine zur Darstellung des Strychnins hinreichende Menge Upas zu Gebote gestanden hätte, um dessen Eigenschaften mit dem aus andern Pflanzentheilen gewonnenen Strychnin vergleichen zu können. Wir wollen bei dieser Gelegenheit zugleich zeigen, wie gefährlich es ist, vorzuglich bei Untersuchung der Gifte, sich durch die Analogie zu einem Urtheil verleiten zu lassen, und aus der Beobachtung einiger Erscheinungen auf die Gegenwart von Bestandtheilen zu schließen; welche man nicht für sich

10

wird sich nämlich ergeben, dass wenn wirklich Strychnin in dem Upas tieuté enthalten ist, dieses dann einem ausgeschiedenen Stoffe nicht die Eigenschaft giebt, durch Salpetersäure geröthet zu werden; denn wir werden zeigen, dass ganz reines Strychnin nicht geröthet wird, wohl aber eine gelbe Materie, won welcher es fast immer begleitet ist. Man kann folglich durch Salpetersäure eine rothe Färbung erhalten, ohne dass Strychnin zugegen ist, und umgekehrt. Doch wir wollen den folgenden Thatsachen nicht vorgreifen.

Wir waren dahin gekommen, dass wir das wirksame Princip des Upas rein erhalten, und das Strychnin, wenn solches zugegen, isolirt bekommen mulsten. Zu diesem Zwecke bereiteten wir eine Upas - Auflösung, und behandelten sie nach der Filtration mit gebrannter Bittererde, welche frei von Kali und sehr rein war. Der Niederschlag besals eine röthlich gelbe Farbe, und behielt selbst mach dem Auswaschen und Trocknen einen sehr bittern Geschmack. In diesem Zustande wurde er dreimal mit kochendem Alkohol bebandelt? die Auszüge erschienen hell und schwach ziegelroth gefärbt. Nach der Verdunstung hinterliessen sie eine krystallinische Materie, welche noch orangengeib gefärbt war; sie besals einen sehr bittern Geschmack, löste sich sehr wenig im Wasser, sehr gut in den Säuren auf, und besass alle Eigenschaften des Strychnins, ausgenommen dass sie von der Salpetersäure statt roth, grün gefärbt Diese grüne Farbung rührte aber offenbar von einer braunen Materie her, denn sie verlor sich, wenn diese davon getrennt wurde. In einem solchen Zustande der Reinheit erhält man sie, durch Auflösung in verdünnter Schwefelsäure, Behandlung mit Thierkohle, Bittererde und Auflösung durch Alkohol, welchen man langsam verdampfen läst.

Das reine wirksame Princip des Upas erscheint in Form prismatischer Nadeln, welche unauflöslich im Wasser sind, einen außerordentlich bittern Geschmack besitzen, die blaue Farbe des durch Säuren gerötheten Lackmuspapiers wiederherstellen, sich in den Säuren auflösen und sie sättigen, und Auflösungen bilden, in denen Ammoniak, Galläpfeltinctur, alkalische gallus - und kleesaure Salze häufige weisse Niederschläge erseugen, welche in Alkohol auflöslich sind. Salpetersäure und Schwefelsäure haben wir Salzverbindungen erhalten, welche alle Eigenschaften der correspondirenden Strychninsalze besassen; vorzüglich war das salpetersaure Salz an sein'em Perlmutterglanze erkennbar. Weder die krystallinische Materie selbst, noch deren Salze, wurden von der Salpetersäure geröthet; es kommt daher diese Eigenschaft einer andern, von der bitteren, krystallinischen, alkalischen Substanz verschiedenen Materie zu, welche sich ausserdem auch in der Abwaschslüssigkeit des Bittererde-Niederschlags wiederfindet; denn man gewinnt nach der Verdampfung derselben eine gelbe, mit bräunlichen Punkten durchsetzte Materie. wird durch Salpetersäure sehr schön roth gefärbt,

während die braunem Punkte eine grüne Farbe annehmen. Löst man sie wieder auf und filtrirt sie
durch Thierkohle, so wird die braune Substanz
zurückgehalten, die gelbe dagegen bleibt in der
Auflösung.

Es ist nicht leicht, die chemischen Eigenschaften der gelben Substanz genau anzugeben; denn man muste sie vorher völlig rein erhalten haben. Nun aber ist sie nicht krystallisirbar, fest, im Wasser und Alkohol auflöslich, wird durch essigsaures Blei nicht gefällt; welches Mittel bliebe wohl noch übrig, sie von den fremden Materien, und vorzäglich dem bitteren Stoffe, dessen Auflöslichkeit sie vermehrt, zu trennen? Uebrigens spielt sie in dem Upas nur eine Nebenrolle, und ist nur in geringer Menge zugegen, daber auch ihre Kenntniss weniger wichtig. Was die braune Substanz betrifft, welche durch Salpetersaure eine grune Farbe bekommt, so wird diese noch der Gegenstand einer besondern Prufung seyn.

Das bittere, alkalische, krystallinische Princip des Upas gab sich uns also als Strychnin zu erkennen, welchem die Eigenschaft, durch Salpetersäure geröthet zu werden, nicht eigenthümlich war. Auf welche Art konnten wir aber über diesen Punkt in Irrthum gerathen? Um hier Licht zu verbreiten, nahmen wir die verschiedenen Reste des Strychnins, welche das Resultat unserer Zerlegung der Krühenaugen und Ignatiusbohnen waren, ordneten sie nach ihrer Reinheit zufolge des krystallinischen Ansehens und der weißen

Farbe, und prüften sie mit Salpetersäure. Da sahen wir denn, dass die weniger weisen die schönste rothe Farbe annahmen, während die glänzend weisen der Ignatiusbohne nur sehr schwach roth gefärbt wurden. Wir müssen es aber gestehen, dass wir aus beiden Samen nie ein Strychnin darstellen konnten, welches nicht von Salpetersture gefärbt worden wäre; doch scheint die mit der Reinheit wachsende Abnahme dieser Eigenschaft zu beweisen, dass sie ihm nicht eigenthümlich ist, wie dies auch durch das Strychnin des Upas bestätigt wird.

Es bliebe nun noch die Erklärung übrig, warum man aus dem Upas so leicht ein Strychnin erhalt, welches frei von rothfarbender Materie ist, während das aus den Krähenaugen und Ignatiusbohnen gewonnene nur mit vieler Mühe diesem Grade der Reinheit genähert werden kann. wollen eine Idee darüber mittheilen, welche nicht so, wie sie anfangs scheint, auf Vermuthung beruht, da sie sich an andere Beobachtungen anschliesst, ohne gerade zu behaupten, als hätten wir dadurch das Problem gelöst. Es scheint uns nämlich, als besässen die färbenden Materien im allgemeinen eine große Verwandtschaft zu den Pflanzenalkalien, und spielten gegen sie gewissermassen die Rolle einer Säure. Vermuthlich wird daher in den Krähenaugen und Ignatiusbohnen die gelbe Materie sehr stark von dem Strychnin zurückgehalten, während sie sich in dem Upas mehr ungebunden befindet, weil sich hier das Strychnin vorzugsweise mit der braunen unauflös-

74 Pelletier's und Caventou's

lichen Substanz zu verbinden scheint. Dieser letzteren sehreiben wir daher auch die leichtere Trennung des Strychnins von der gelben Materie im Upas tieuté zu.

Die giftige Eigenschaft der Strychneen beruht nun wohl auf dem Strychnin, welches je reimer auch desto wirksamer ist, wie die Untersuchungen von Magendie, und neuerlich Andral, dem Sohne, gezeigt haben. Die Wirkung des aus dem Upas gewonnenen Strychnins ist gleichfalls durch mehrere Versuche, welche wir mit Andral unternahmen, festgestellt worden; sie befinden sich am Ende dieser Abbandlung. Wir beschränken uns jetzt nur auf die Mittheilung, dass wenn 1 Gran dieses Strychnins, mit etwas Wasser zerrührt, in die Pleura eines Kaninchens eingespritzt wurde, das Thier nach funfzehn Secunden einen einzigen, aber fürchterlichen Anfall von Tetanus bekam, welchem es unterlag. Wiederholung des Versuches an einem zweiten Kaninchen, mit einer gleichen Menge in verdünnter Essigsäure aufgelöstem Strychnin, war der Erfolg moch schneller und fürchterlicher.

Wir hätten hier unsere Versuche mit dem Upas tieuté beschließen können, da sie die Bestimmung des wirksamen Princips zum Zwecke hatten; wir bemühten uns jedoch, ehe wir zu underen Gegenständen übergingen, noch einige Punkte in der Geschichte dieses Giftes aufzuklären. Man wird sich nämlich erinnern, daß das durch einen von uns in der falschen Angustura aufgefundene Alkaloid, das Brucin, in den Kra-

henaugen und Ignatiusbohnen zugleich mit dem Strychnin in verschiedenen Mengen angetroffen wird; es war daher auch wohl nothwendig, in dem Upas tieuté darnach zu suchen. Das Brucin wird vorzüglich daran erkannt, dass es in der Kälte durch Salpetersäure geröthet wird, darauf in der Wärme eine gelbe Farbe annimmt, und dann auf Zusatz von salzsaurem Zinn schön violett gefärbt erscheint. Auch die kleinsten Mengen Brucin können auf diese Art. bemerkbar gemacht werden. Kein Product der Analyse des Upas gab auf diesem Wege Spuren von Brucin zu erkennen, dessen Abwesenheit selbst die Wirkung dieses Giftes 20 erklären scheint, da bekanntlich das Strychnin viel giftiger ist als das Brucin, so dass auch die an Strychnin reichere Ignatiusbohne sich viel wirksamer zeigt, als die Krähenaugen, welche verhältnismässig mehr Brucin und weniger Strychnin Das Upas tieuté enthält nun viel Strychnin und kein Brucin, muss daher auch viel wirksamer seyn, als das geistige Extract der eben genannten beiden Gifte; womit auch die physiologischen Untersuchungen übereinstimmen.

Man könnte nun wohl einwenden, das, da die durch Salpetersäute erzeugte rothe Färbung dem Strychnin selbst nicht zukommt, die gleiche Eigenschaft, verbunden mit der violetten Färbung durch salzsaures Zinn, ebenfalls dem Brucin fremd seyn könne. Wir beobachteten jedoch stets, dass mit der Reinheit des Brucins auch die Röthung zunahm; daher diese Eigenschaft ihm eigenthüm-

76 Pelletier's und Caventou's

eines anderen belehren sollten. Beiläufig wollen wir noch erwähnen, dass das sehr weisse Morphin ebenfalls von der Salpetersäure geröthet wird, wie wir zuerst in einer Note des Bulletin de la Société philomatique bemerkten, und wir haben zugleich zur Unterscheidung des Strychnins, Brucins und Morphins das salzsaure Zinn empfohlen, da sie die Röthung durch Salpetersäure gemeinsam zu besitzen schienen. Zur Unterscheidung des Brucins von dem Morphin darf man auch dieses Reagens niemals vernachlässigen, zumal wenn man das Morphin nicht krystallisirt erhalten kann.

Wir untersuchten nun, an welche Saure das Strychain des Upas tieute gebunden ist. Es war uns jedoch nicht möglich, sie in hinreichender Menge rein zu gewinnen, um ihre Natur mit Bestimmtheit angeben zu können. Ist es uns erlaubt, aus der Analogie und aus ihrem Verhalten zu den Kupfersalzen einen Schluss zu ziehen, so würden wir sie mit derjenigen für übereinstimmend balten, mit welcher in der Ignatiusbohne das Strychnin verbunden ist, und die wir Igasursaure genannt haben. Wir wagen es jedoch nicht, etwas mit Gewissheit hierüber auszusprechen, zumal da die Igasursäure selbst sich sehr der Aepfelsaure nahert. Ceperdiess, betrachtet man die Sättigungscapacität des Strychnins, welche sich zur Base wie 1 zu 10 verhält, so kann man leicht beurtheilen, wie wenig Saure in dem Upas enthalten seyn wird, und wir konnten daher bei Bechemische Untersuchung der Upas.

handlung einiger Gran des Giftes wenig Hoffnung hegen, sie darzustellen.

Am Schlusse der chemischen Geschichte des Upas tieuté bleibt uns nun noch die braune färbende Materie zu prüfen übrig, welche durch Salpetersäure eine grüne Farbe erhält. Es fiel uns bald ein, dass uns diese Substanz bekannt sey, und wir schon Gelegenheit hatten, ihre Eigenschaften zu beschreiben, als wir von der braunen färbenden Materie sprachen, welche sich in der Flechte der falschen Angusturarinde befindet. Beide färbende Substanzen stimmen vollkommen mit einander überein, und besitzen die folgenden Eigenschaften.

Im reinen Zustande sind sie geschmacklos; sehr wenig auflöslich im Wasser; durch Alkalien wird ihre Farbe verdunkelt und ihre Auflösung im Wasser befördert, welches auch die Säuren zu bewirken scheinen. Ihr eigentliches Auflösungsmittel ist der Alkobol, nach dessen Verdunstung man sie gleichsam krystallinisch in kleinen Flitterchen erhält. Im Aether und flüchtigen Oelen sind sie sehr wenig auflöslich.

Die merkwürdigste Eigenschaft derselben besteht darin, dass sie durch concentrirte Salpetersäure eine grüne Farbe erhalten, welche auf Zusatz von Wasser verschwindet, durch Concentration aber wieder hervortritt. Die Alkalien und nach Sauerstoff begierigen Körper zerstören die Farbegänzlich; die ersteren bemächtigen sich der Säure, die letzteren zersetzen die Säuren in ihren Elementen und bemächtigen sich des Sauerstoffs.

78 Pelletier's und Caventou's

Das salzsaure Zinn wirkt besonders sehr kräftig. Die concentrirte Schwefelsäure grünt ebenfalls den braunen Farbestoff des Upas; die concentrirte Essigsäure nur schwach; die Salzsäure bringt diese Wirkung nicht hervor.

Auf den thierischen Organismus verräth die gut gereinigte Substanz keine Einwirkung; von einem halben Gran, der einem Kaninchen in die Pleura injicirt wurde, bekam das Thier keine bemerkbare Beunrubigung.

Das Strychnos pseudo-kina, von Vauquelin zerlegt, ist ebenfalls öfters mit Flechten auf seiner Rinde bekleidet, welche denen der falschen Angusturarinde, die auch von einem Strychnos abzustammen scheint, sehr ähnlich sind. Wir haben sie geprüft, und gleichfalls den braunen Farbestoff darin gefunden. Es scheint demnach diese Substanz in den Strychneen ziemlich verbreitet zu seyn, und man könnte ihr vielleicht den Namen Strychochromine beilegen. Jedoch scheint sie uns mit derjenigen Substanz sehr übereinzustimmen, wenn nicht sogar gleich zu seyn, welche Henry in seiner Zerlegung des Tanguin, eines Gifts aus Madagascar, beschreibt. Es stammt dieses von einer Pflanze aus der Familie der Apozineen, dem Strychnos sehr nahe verwandt. Sollte sich daher. diese Uebereinstimmung bestätigen, so ist diese Substanz in der Natur sicherlich weiter verbreitet, als es jetzt scheint, und verdiente wohl einen eigenen Namen *).

^{*)} Die färbende Substanz des Tanguin ist auflöslich; im Upas wird aber ein Theil derselben durch die sie begleiten-

Wenn wir nun die Ergebnisse des ersten Theils dieser Abhandlung kurz zusammenfassen, so sehen wir, dass der wirksame Bestandtheil des Upas tieuté der Strychnin ist; ferner dass diese Base wahrscheinlich an Igasursäure gebunden und von zwei färbenden Materien begleitet ist, von denen die eine gelb, auflöslich und fähig ist, durch Salpetersäure eine schön rothe Farbe anzunehmen; die andere röthlichbraune, unauflösliche, mehrere eigenthümliche Eigenschaften besitzt, und sich vorzüglich dadurch auszeichnet, dass sie bei der Berührung mit Salpetersäure schön grün gefärbt Was nun das Strychnin insbesondere betrifft, so ergiebt sich aus verschiedenen Beobachtungen, dass ihm die Eigenschaft, durch Salpetersäure geröthet zu werden, nicht eigenthümlich ist, sondern einer andern es oft begleitenden Substanz zukommt, von welcher man es zuweilen sehr schwer trennen kann.

Upas anthiar. (Anthiaris toxicaria Lesch., Familie der Urticeen.)

Die ersten Versuche, welche wir mit diesem Gifte vorzunehmen Gelegenheit hatten, sind schon durch einen von uns der Section der Pharmacie mitgetheilt worden, welchem Dr. Keraudren die einzigen kleinen Stückchen, die er davon besals, übergeben hatte. Aus ihnen geht nur die Abwesenheit eines Alkaloids hervor. Die nach-

den Substanzen auflöslich; vielleicht ist diess auch im Tanguin der Fall.

Pelletier's und Caventou's

her von dem würdigen Des sontaines erhaltene etwas beträchtlichere Menge erlaubte uns die
Versuche etwas zu erweitern; sie war jedoch immer noch nicht hinreichend, um solche Resultate
zu bekommen, wodurch es uns möglich gewesen
wäre, mit Bestimmtheit die Mischung des Upas
und die chemischen Eigenschaften seines wirksamen Bestandtheils anzugeben. Wir wollen jedoch
unsere Beobachtungen darlegen, und die wahrscheinlichen Schlüsse daraus ziehen.

thiar besals in Masse eine braune entsernt röthliche Farbe, und hatte die Consistenz und das Ansehen von Wachs. Sein Geschmack war von ausserordentlicher Bitterkeit, jedoch nicht so rein bitter, wie der des Upas tieuté, sondern mit Schärfe vereint; zugleich war er von einer Art Betäubung der Zunge und inneren Theile des Mundes begleitet. Im Wasser ist es nur unvollkommen auslöslich und bildet eine Art Emulsion; vom Aether wurde nur ein Theil, vom Alkohol hingegen viel mehr aufgelöst. In der Wärme wurde es weich, blähte sich auf, und zersetzte sich wie die organischen Stickstoff-haltigen Substanzen.

Nach einigen vorläufigen Versuchen zerlegten wir es nun auf folgende Art. Wir behandelten es zuerst einigemal mit Schwefeläther; dieser
blieb ungefärbt und lieferte nach der Verdampfung
eine mattweiße, im Wasser gar nicht, im Alkohol nur wenig auflösliche Materie, auf welche wir
weiter unten zurückkommen werden. Hieraufbedienten wir uns des kochenden destillirten Was-

sere, da wir durch einige Versuche ausgemittelt; hatten, dass es zur Trennung der verbundenen Bestandtheile sehr geeignet war. Man erhält auch wirklich drei Substanzen, von denen die eine gefärbte und bittere sich auflöst, die andere auflösliche erweicht oben aufschwimmt, und vermöge ihrer Elasticität wie Zusammenhanges ihrer Theilchen, mittelst eines Stabes entfernt werden kann, die dritte endlich, welche in der Flüssignkeit schwebt, durch Filtration gewonnen wird.

Ehe wir zu der Prüfung der auflöslichen Materie übergehen, wollen wir in der Kürze von den beiden unauflöslichen sprechen, damit wir nicht nöthig haben, wieder auf sie zurückzukommen.

Die erste derselben gleicht nämlich derjenigen, welche wir durch unmittelbare Behandlung des Upas mit Aether erhielten. Sie ist bei jeder Temperatur im Wasser unauflöslich; im warmen Wasser erweicht sie, und wird viel elastischer els Kautschouk, behält noch einige Zeit nach dem Erkalten etwas Elasticität, wird jedoch endlich bruchig; die Elasticität kann man ihr wieder ge. ben, wenn man sie entweder für sich oder im Wasser bei 80 oder 90° Centes. erwärmt. In kal. tem Alkohol ist sie unauflöslich; kochender erreicht sie und löst eine geringe Menge auf, die sich, beim Erkalten desselben in Form weisser Flocken wieder ausscheidet. Ihre Auflösungsmittel sind Aether und flüchtige. Oeler. Bei der ersten Auflösung in diesen Mitteln scheidet sich eine geringe Menge der zweiten unauflöslichen

Journ. f. Chem. N. R. 12, B. 1. Heft.



82 Pelletier's und Caventou's

Materie sus, welche sich beigemengt befand. Wir finden in den ebemischen Compendien keine Substanz beschrieben, die mit dieser übereinkäme; doch giebt es eine solche, welche viel Aehnlichkeit mit ihr hat, nämlich die durch einen von uns den Harze einer Hymenäa, das er von Mum boldt erhielt, gezogenen Materie, deren Elasticität aber viel geringer ist. Beide sind Varietäten derselben Substanz, welche wir vor der Hand elastisches Harz nennen wollen, und in einer besondern Abhandlung näher kennen lehren werden.

- Die zweite Materie ist.eine Art sehr wenig im Wasser auflösliches Gummi, welche dem Basserin, oder vielmehr der in dem Salep befindlichen Sabstanz, nabe kommt, die den Uebergang vom Gummi zum Amylum zu bilden scheint.
- Wir kommen nun zu dem auflöslichen Theile des Upas, in welchem wir sein wirksames Princip finden müssen, da die beiden unauflöslichen Substanzen ohne Gesohmack und Wirkung auf den Thierkörper sind. Die bittere Flüssigkeit wurde bis zur Safteonsistenz abgersocht, und mit schwachem Alkohol behandelt; dieser löste die bittere Materie auf, schlug dagegen das Guintai nieder, welches sich schon während der Verdampfung in Form von Häutehen absgeschieden hatte. Nach Verjegung des Alkohols erhielten wir dann die bittere, körnige, gleichsam krystallnische Masse.
- .. Diese Sabstauz bestiff eine ausgezeichnete Bitterkeit; wie es auch seyn mafste, de bei der

Geschmacklosigkeit der andern Bestandtheile, sich dieselbe in ihr concentrirt wiederfinden musstan Im Alkohol und Wasser war sie leicht auflöslichs unauflöslich dagegen im Aether. Die Lackmustinctur wurde bemerklich von ihr geröthet. Farbe war braunlich gelb; wurde sie aber mit Thierkohle behandelt, so entfärbte sie sich bemerklich, daher die fahle Farbe ihr wohl nicht eigenthumlich war. De wir nun aus Granden, welche sich auf Beobschtung und Analogie stützten, vermutheten, dess diese Substanz aus einer den Alkaloiden ähnlichen Materie und einer Säure zusammengesetzt sey, so suchten wir die vermuthete Salzbase zu trennen. In dieser Absicht wurde eine wässerige Auflösung mit einigen Tropfen Aetzammoniak versetzt; es bildete sich jedoch kein Niederschleg. Ein anderer Theil wurde mit sehr reiner Bittererde behandelt; aus dem Niederschlage liefs sich aber durch Alkohol kein Stoff ausziehen, und die wässerige Flüssigkeit sehien nach der Filtration die ganze bittere Substanz zurückzuhalten, welche man durch Verdampfung eben so wie vor dieser Behandlung zurück erhielt, ausgenommen dass sie stattsauer, alkalisch reagirte. Wir stehen jedoch nicht an, die Alkalinität der Flüssigkeit, der Substanz selbst zuzuschreiben, denn obgleich nach der Einäscherung ein schwach alkalischer Rückstand blieb, so besals sie gleichwohl eine im allgemeinen den Alkaloiden eigenthumliche Eigenschaft, nämlich: mit Galläpfeltinetur und alkalischen gallussauren Salzen Niedersobläge zu bilden, weiche vollkommen im Alkobol '

84 Pelletier's und Caventou's

anflöslich sind. Diese Niederschläge können nicht mit denen verwechselt werden, welche Galläpfel und vegeto-animalische Körper erzengen, da die letzteren in Weingeist unauflöslich sind. Es ist unaugenehm, dass unsere Substanz nicht ausreichte, um zu versuchen, ob sich Salze bilden ließen; denn diese Probe hätte jeden Zweifel über ihre Beschaffenheit gehoben; wir zogen daber vor, die geringe Menge derselben zu einigen physiologischen Experimenten aufzuhewahren, deren Zweck die Bestätigung seyn sollte, dass das wirksame Princip des Upas anthiar sich hier concentrirt befindet.

ten wir jedoch den Grad der Wirksamkeit des Upas anthiar selbet ausmitteln. Einer von uns empfand schon, da er das Gift etwas unvorsichtig gekostet hatte, die beschriebenen Züfälle, nämlich, Schmerzen in den Eingeweiden, welche nur einer strengen Diet wichen. Von Andral dem Sohne bei diesem Theil unserer Arbeit unterstützt, unternahmen wir nun einige physiologische Untersuchungen, welche wir jetzt anführen wollen.

Es wurde & Gran Upas anthiar in die Pleura eines Kaninchens eingespritzt. (Das Upas war in etwas warmen Wasser aufgelöst, wobei die Auflösung wegen der unlöslichen Theile getrabt erschien.) Während der ersten zwölf Minuten aach der Injection war keine Wirkung wahrzunehmen; am Ende der zwölften Minute bekam das Thier Neigung zum Erbrechen, seine vorderen Glieder

beugten sich, und es fiel zur Seite; die Gliedund Gesichtsmuskeln bewegten sich convulsivischi und es starb unter Convulsionen 17 Minuten nach der Injection des Giftes.

A Gran des vermeintlichen wirksamen Beistandtheils des Upas anthiar wurde ebenfalls in die Pleura eines Kaninchens eingespritzt; drei Minuten nach der Injection wurde das Thier unruhig und schien viel zu leiden, da es wie das vorige, Neigung zum Erbrechen zeigte. Am Ende det vierten Minute bekam es heftige Convulsionen is den Füßen und Gesicht und starb am Ende der fünften Minute.

J Gran derselben Substanz wurde in die Pleura eines Kaninchens gespritzt; nach drei Minuten zeigten sich dieselben Erscheinungen wie bei den vorigen beiden Thieren; der Tod erfölgte schon vor der vierten Minute.

Aus den Thatsachen des zweiten Theils dieser Abhandlung, ergaben sich nun kurz folgende Resultate.

- 1) Das Upas anthiar enthält ein eigenthumlielles elastisches Harz, ein wenig auflösliches Gummi, und eine bittere im Alkohol und Wasser auflösliche Materie.
- 2) Die bittere Materie, in welcher die giftige Eigenschaft des Upas ihren Sitz hat, ist selbst
 wieder zusammengesetzt, aus einem Farbestoffe,
 der durch Thierkohle entfernt werden kann, einer
 noch nicht bestimmten Säure und dem wahrhaft
 giftigen Bestandtheile des Upas, der uns ein auflösliches Alkaloid zu seyn schien.

36 Pellet. u. Cavent. chem. Unters.

Aus den physiologischen Experimenten glauben wir mit Andral folgende Schlüsse ziehen zu können:

- Das Upss anthiar und die auflösliche bittere Materie üben auf die thierische Oekonomie eine analoge Wirkung aus.
- Die Wirkung des bitteren Bestandtheils ist viel kräftiger, als die des Upas.
- 3) Die durch den Upas anthiar erzeugten Zufälle eind das Resultat der doppelten Wirkung auf das Nervensystem und den Magen.
- 4) Die Einwirkung des Upes anthiar auf das Nervensystem kommt nicht ganz mit der des Upas tienté überein. Ersteres erregt clonische, oder abwechselnd nachlassende Convulsionen, letzteres den eigentlichen Starrkrampf; jenes reitzt, in die Circulation gebracht, den Magen, dieses nicht. Schon Deliste und Magendie haben diese Ersebeinung mit dem Upas anthiar beobachtet.
- 6) Die physiologischen Versuche, auslehe eine verschiedene Wirkungsart zwischen den beiden Upas anzeigen, stimmen völlig mit den chemischen Versuchen überein, welche ebenfalls Vergehiedenbeiten in der Zusammensetzung dieser beiden fürchterlichen Gifte nachweisen.

Ueber Nickel.

1) Zerlegung einiger schwefelsauren Nickelsalze; von R. Phillips*).

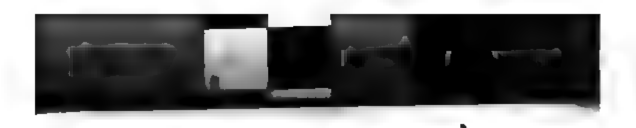
Das schwefelszure Nickel ist zu verschiedenen Zeiten zerlegt worden; meine Absicht bei Zerlegung dieses Salzes war, die Ursache der verschiedenen Formen der Krystalle auszumittels. Die Zusammensetzung dieses Salzes ist

naci	Thomson	Berzelius	Brande ++)
Schwefelsäure	29,2	28,51	28,25
Nickeloxyd	24,8	. 26,72	26,50
Wasser	46,0	44,77	45,00
	100	100	99,75.

100 Gran in Rhomben krystallisirtes Salz wurden im Wasser aufgelöst und durch salpetersauren Baryt zerlegt. Der aus zwei Versuchen erhaltene schwefelsaure Baryt wog 83,08 Gr. == 28,16 Schwefelsaure.

^{*)} Aus den Annals of Philosophy Nro. g6, December 1855. S. 459, übersetzt vom Dr. Meissner.

**) Nach Tupputi		Proust	Mitscherliek
Nickeloxyd Schwefelsäure	95,6 5	5 57	54,4
	45,00	4 Š	45,6



Phillips

zersetzt, und das gefällte, wohl ausgewaschene Nickeloxyd getrocknet und geglüht. Es wog 26,3 Gr. Bei Wiederholung des Versuches erhielt ich noch mehr Oxyd, doch habe ich Grund zu vermethen, daß das gebildete schwefelsanre Natron nicht gänzlich durch Auswaschung getrenet worden war, "Seben wir nun den Gewichtsverlugt als Krystallisationswasser an, so besteht das Salz aus

Schwefelsäure 28,16
Nickeloxyd 26,30
Wasser 45,54

Wenn wir 1 stöchiom. Anth, Nickelonyd == 87 setzen, so ist dieses Salz folgendermalsen zasammengesetzt

Schwefulsäure 28,57
Nickeloxyd 26,43
Wasser 45.00

Wie zum sieht, weichen diese Zahlen nicht sehr von den von Berzelius und Brande gegebenen ab.

100 Gr. in rechtwinklichen Prismen krystallisirtes schwefelsaures Nickel wurden wie vorber behandelt. Das Mittel aus einigen Versuchen war 88,65 schwefelsaurer Baryt == 30. Schwefelsäure und 26,2 Nickeloxyd. Es besteht also dieses Salz aus

Schwefelsäure . 30,0
Nickeloxyd . 26,2
Waaser . 45,8

Der in diesem Salze enthaltene Säure-Ueberschus, welcher noch nicht 2 pC. beträgt, kann,
wie ich glaube, wohl nicht als verbunden, vielmehr als blos beigemischt betrachtet werden, und
dann eben keinen Einflus auf die krystallinische
Form des Salzes haben.

Der Luft ausgesetzt verliert das erste Salz 1 Anth. Wasser, während 100 Gr. des letzteren Salzes nur To Gr. verlieren.

Cooper, dessen Zerlegung der obigen Salze mit der meinigen sehr nahe übereinstimmt, benachrichtigt mich, daße er das schwefelsause Nikkeloxyd-Kali folgendermaßen zusammengesetzt gefunden habe.

Schwefelsäure .: .			37,90	
Nickelo	xyd			17,54
Kali		•	•	20,48
Wasser	٦	•	•	24.08
				100 *).

2) Ueber die Zusammensetzung des Nickeloxyds; von Berthier*).

Berzelius nimmt nach Rothhof's Versuchen an, dass das Nickeloxyd besteht aus

Nickel 0,7871 — 100 — 1 Anth.

Sauerstoff 0,2129 — 27,05 — 2 - -

^{*)} Nach Mitscherlich besteht es aus. Antheil Kali,
1 Anth. Nickeloxyd, a Anth. Schwefelsäure und 6 Anth.
Wasser.

^{**)} Aus den Annales de Chimie et de Physique, B. 25. S. 94, übersetzt vom Dr. Mei inner.

Lassaigne*) bilt jedoch diese Zusammensetzung nicht für genau, und hat durch Synthese gefunden:

> Nickel 0,8333 — 100 Sanerstoff 0,1667 — 20.

Meine zu verschiedenen Zeiten mit dem Nickel angestellten Versuche, führten mich auf ein Resultat, welches mit dem von Berzelius genau übereinstimmte, und folglich von dem Lassaigne'schen sehr abwich. Ich werde einige derselben anführen.

Man kann sich jetzt sehr leicht, und auf eine wenig kostspielige Art, Nickeloxyd verschaffen, indem man sich der Speise bedient, einer metallischen Masse, welche sich am Boden der Tiegel sammelt, in denen die Zaffra oder das Kobaltblau bereitet wird. Diese Substanz ist dicht und besitzt, gleich dem natürlichen Arsenik-Nickel, eine blassrothe Farbe. Ich fand darin

Nickel	•	•	•	0,490
Kobalt	•	•	•	0,032
Kupfer	•	•	•	0,016
Arsenik	•	•	•	0,378
Schwefel	•	•	•	0,078
Spielsglanz	•	•	•	Spuren
Sand - Beimengung			•	0.006
			•	1,000.

Sie ist also ein Gemisch von Schwefel- und Arsenik-Verbindungen, welche 1 Anth. Schwefel und Arsenik enthalten.

^{*)} S. d. Jahrh. R. R. R. g. S. 105

Diese Masse wird in feines Palver verwan-:, und so lange geröstet, als noch Arsenikipfe bemerkt werden, wobei man die Vorsicht rauchen muís, da sie sehr leicht schmelzbar die Wärme anfangs sehr zu mälsigen. Hierauf it man metallisches Risen, sey es als Eisenfeider als kleine Nägel, in einem Verhältnis zu, ches vorher durch Versuche bestimmt werden is, löst das Ganze kochend in Königswasser , dem man zur völligen Oxydation des Eisens as überschüssige Salpetersäure zusetzt, raucht Auflösung zur Trockniss ab, und behandelt Rückstand mit Wasser. Es bleibt eine große nge arseniksaures Eisenoxyd unaufgelöst zu-Der Auflösung setzt man nun in kleinen theilen so lange kohlensaures Natron zu, bis 'Niederschlag eine grune Farbe zeigt. Auf die-Art ist aller Arsenik und Eisen, so wie auch Theil Kupfer ausgeschieden, dessen gänzliche ennung man derch Schwefelwasserstoff berkt. Es bleibt jetzt nur noch übrig, die Auflöig mit überschüseigem kohlensaurem Natron zu chen, um alles Nickel als kohlensaures Salz zu salten, dem jedoch noch kohlensaurer Kobalt igemengt ist. Zur Trennung beider, wäscht m den Niederschlag aus, zertheilt ibn, noch icht, in Wasser, und läßt einen hinreickenden rom Chlorgas durchstreichen, nach dessen Verchtigung an der Luft man das Genze filtrist. e Flüssigkeit enthält jetzt nur Nickel mit Spuren n Kobalt, welches sich als Hydrat des Perexys, mit gleich zusammengesetztem Nickel, im 92

Berthier

Niederschlage befindet. Befindet sieh in dem kohlensaurem Niederschlage mehr Kobelt als Nickel, so besteht der Rückstand, nach der Einwirkung des Chlorgases, aus reinem Kobaltoxyd-Hydrat, und die Auflösung enthält den ganzen Nickel-Gehalt mit etwas Kobalt verbunden.

Das reine Nickeloxyd besitzt, nach dem Weissglüben, eine schmutzig olivengrüne Farbe.

6 Grm. auf diese Art bereitetes Oxyd, in einem mit Kohle ausgefütterten Tiegel einer Hitze von 164° Pyrom. ausgesetzt, gaben ein gut geschmolzenes Korn, von grauer zwischen Eisen und Platin in der Mitte stehender Farbe, ziemlicher Dehnbarkeit, von theils zackigem, theils faserigem Bruche, wie weiches Gusseisen, und starker magnetischer Kraft, welche jedoch geringer als die des Kobalts war. Es wog 8,94 Grm. also 1 Nickeloxyd = 0,788 Nickel + 0,212 Sauerstoff.

Dei einem andern Versuche gaben 10 Grm. Oxyd ein 7,75 Grm. schweres Korn. Ein Theil desselben hatte eine schlackige Gestalt, worin viele kleine metallische Kügelchen nebst ungefähr 0,1 Grm. erdiger Materie gefunden wurde.

10 Gran desselben Oxydes gaben, in einem ausgefütterten Tiegel mit 5 Grm. eines Glases, aus Kieselerde, Thonerde und Kalkerde bestehend, geglüht, ein vollkommen gestossenes metallisches Korn, welches 7,75 Grm. wog, und eine glasige, durchsichtige, graue Schlacke. Man meht aus diesem Resultat, welches von dem vorigen wenig abweicht, dass die verglasten Zusätze,

wenn sie in Berührung mit Kohle geschmolzen werden, nur wenig Nickel zurückhalten. Da es nun gewiß zu seyn scheint, daß sich das Nickel, bei hohen Wärmegraden, mit etwas Kohlenstoff verbindet, so muß das Oxyd wenigstens 0,212 Sauerstoff enthalten, ein Verhältniß, welches sicht mit dem von Lassaigne angegebenen übereinstimmt.

Ich habe das salzsaure Nickeloxyd zerlegt, welches man durch Behandlung des kohlensauren Nickels mit Chlor erhält, und seine Zusammensetwung nahe i übereinstimmend mit derjenigen gefunden, idie sich aus den von Berzelius angenommenen Verhältniszahlen ergiebt, so dass diese dadurch bestätigt werden. Als Resultat ergab sich

Nickelprotoxyd 1,96.0xm. — 0,5764...

Salzsäure 1,44: - - - 0,4286...

8,80 1,0000.

Das' schwefelsaure Nickeloxyd zersetzt sich leicht. 10 Grm. vollkommen reines Salz wurden erst einer anfangenden Rothglübhitze, dann in einem mit Kohle ausgefütterten Tiegel, einer Hitze von ungeführ 150 Rysometer-Graden ausgesetzt; das Korn des gebildeten Schwefelmetalles besafs eine graulich - weiße, schwach ins Röthliche sieh neigende Farbe, einem theils körnigen, theils ausgezeichnet blätterigen Bruch, war sehr hemerklich magnetisch und wog 5,2 Grm. Die dasselbe umgebende Kohle stieß einen schwefeligen Geruch aus. 100 Theile schwefelsaures Nickel können entweder 58,72 NS², oder 38,40 NS geben, Zahlen, die wenig von Lassaigne's Hypothese ab-

94 Berthier über Nickeloxyd.

weichen. In diesem Falle habe ich aber keins von beiden, aber wahrscheinlich ein Gemisch von Schwefelnickel NS² und Nickelmetall. In hoher Temperator wird das achwefelsaure Salz zum Theil zersetzt; woher auch der schwefelige Gerach der Kohlen-Ausfütterung abzuleiten ist.

Die Zusammensetzung des Kobaltonyds weicht nicht beträchtlich von der des Nickelonyds ab; beide Oxyde geben, im Kohlentiegel reducirt, fast gleiche Mengen Metall. 20 Orm, reines, vom Nickel durch Chlor getrenetes Kobaltprotoxyd, liefertun, mit 4 Orm, das oben angeführten Glesse gemangt, ein völlig gesietzenes Metalikorn von fenerigem Bruch, einer dem Nichts gleichen Farbe, einer dem weichen Onswisen gleichen Deheberkeit, und beträchtlichter magnetischer Kraft; es wog 15,75 Grut, also 1 Kobaltoxyd — 0,787 Kobalt — 0,248 Senerstoff. Die glasige durchscheinende Sohlseks migte eine sehwach blaus Farbe, und enthielt, da ihr Gewicht sich nicht bemerklich vermehrt hatte, nur Spuren von Kobalt.

Das solverfeissure Kobaltoxyd geb mach der Reduction im Kohlentiegel 0,50 graum, magnetischen Schwefelkebelt von körnigem Bruch. Diene Resultat stimmt ganz mit dem beim Nickel erhaltenen überein; soch muß ein Theil des Schwefelmetalles dereb die Kohle zersetzt werden soyn.

Schweigger über Nickelkupser.

3) Ueber Nickelkupfer.

(Eine Anmerkung des Herausgebers,)

Es kann als eine Frucht der vorjährigen Versammlung der Naturforscher in Halle betrachtet werden, dass durch die in mehreren öffentlichen Blättern mitgetheilten Verhandlungen auch die Aufmerksamkeit auf das Nickelkupfer gelenkt wurde, worüber Keferstein bei jener Veranlassung eine interessante, seitdem in mehrere ausländische Zeitschriften übersetzte Abbandlung, vorlas *). Das Nickelkupfer ist während der Zeit ein Gegenstand des Handels geworden, und wird besonders vom Herrn Dr. Geitner zu Schneeberg in so ausgezeichneter Schönheit geliefert, dass die daraus gesertigten Arbeiten durch den blossen Anblick, ohne künstliche Proben, nicht von Arbeiten aus Silber zu unterscheiden sind. Die Leser dieser Zeitschrift kennen Herrn Dr. Geitner schon als einen sehr achtungswürdigen technischen Chemiker aus einigen in früheren Bänden dieser Zeitschrift befindlichen chemischtechnischen Abhandlungen, und es hatte derselbe schon längst als Besitzer eines Kobaltwerkes Veranlassung genug, über Verarbeitung des Nickels nachzudenken und Versuche in dieser Beziehung Indels bedurfte es doch einer äußern zu machen. Veranlassung, um den Entschluss, eine förmliche Fabrik von Nickelkupfer zu begründen, bei ihm

^{•)} S. d. Jahrb. B. g. S. 17-57.

zur Reife zu bringen *). Und eben in dieser Beziehung um anzuregen und zu ermuntern, sind naturwissenschaftliche Vereine, welche sich der lebendigen Rode zum Austausche der Gedanken bedieuen, von so hohem Werthe.

Müchten nun auch Finanzmänner auf dieses odle, für das bürgerliche Leben aus gewonnene, Metall aufmerkann werden. Ich meine diefs mit Boziebung auf die B. 9. S. 358. mitgetbeilte Note.

Hrn. Dr. Geit ner aber mochten wir besonders bitten, such mit Magnetnadeln und Magneten sus Nickel die Physiker zu versorgen: Allerdiegs ist es durch Seabeck's schöne Versuche dargethan, dass Nadelu aus Nickel in Beziebung auf terrestrischen Magnetismus sieh eben so verhalten wie Nadeln aus Stahl **). Aber es fragt sich, ob nicht in Beziehung auf Elektromagnetismus und in anderen feineren Beziehungen sich Unterschiede unter den einzelnen magnetischen Metallen offenbaren werden, wodurch Veranlassung entsteht zu neuen Forschungen in der danklen Lehre vom Magnetismut. Ueberdiels hat auch niemand noch Versuche über Variation mit Nikkelaadela angestellt. Und doch lehren auch wieder die zu Anfange des vorliegenden Heftesste benden Versuche Barlow's, wie viel hierbei noch zu beachten. Für uns, die wir auf dem Continente

^{*)} Man findet kierüber einige Mittheilungen im Elbehlati polytechnischen Inhaltes.

^{**)} S. Gehlen's Journ, für Chem., Phys. und Mineralogie. Bd. 7. S. 210.

wehnen, ist es besonders überraschend, aus dem zweiten Aufsatze Barlow's zu bemerken, wie unzuverlässig der Grund unsers Lehrgebäudes vom terrestrischen Magnetismus sey, indem wir sehen, dass eine so allbekannte nothwendige Rucksicht bei megnetischen Beobachtungen, nämlich die Beachtung des rings umber liegenden Eisens, auf Schiffen bisher so gänzlich, auf eine wirklich fast unbegreifliche Art, vernachlässiget wurde. show darum steigt unsers Hoffnung eines glücklichen Esfalgs, wenn von Aussichten auf Entdeke kungen in der Lehne vom Magnetismus die Rede, welche durch Nebenrücksichten können herbeigeführt: werden, unter welchen die auf andere magnetische Metalle, außer dem Eisen, mir eine vorzügliche Stelle einzunehmen scheinen.

Nicht blos also in technischer, sondern auch in wissenschaftlicher Beziehung verdient H. Dr. Geitner unsern Dank für Anlegung jener neuen auf Gewinnung und Benutzung eines bisher hin-weggeworfenen edlen Metalls sich beziehenden Fabrik. Möchte es ihm doch gefallen, gelegentlich außer der Legirung des Nickels mit Kupfer, noch andere Legirungen zu versuchen. Denn nach den Versuchen von Lamp'adius*) verliert Nikkel seinen Magnetismus durch Legirung mit Kupfer, während (was auffallend genug) bei der Legirung mit Platin und Gold sich durchaus keine Schwächung der magnetischen Anziehung zeigte.

^{*)} S. B. X. S. 174 — 178. der ältern Reihe dieses Journals.

Journ. f. Chem. N. R. 12. Bd. 1. Heft.

95 Schweigger über Nickel.

Da sich in den Meteorsteinen, welche, wie Ritter zuerst aussprach, lediglich magnetische Metalle enthalten, Nickel sehr hänfig mit Chrom verbunden findet (wovon nachher sogleich wieder ein Beispiel angeführt werden soll): so sind besonders auch in magnetischer Beziehung Legirungen des Nickels mit Chrom zu prüfen. Diese Untersuchungen werden vielleicht in Wien vergenommen werden von einem der dort lebenden ausgewichneten Chemiker, welche einem hoben Kenner und Beförderer der Naturminnen schaft den einheimischen Besitz des Chromeisene verdenken.

Naturgemils reiken sich demusch kier die zwei namittelber folgenden Abhandlungen en.

Zur Geschichte des Chromeisens,

Y O M

Dr. Moser in Wien *).

In der ersten Decade des neunzehnten Jahrhunderts fand man in sehr verschiedenen Gegenden, namentlich in Frankreich, Chrom in Verbindung mit Eisen, allein der hohe Preis dieses Fossils machte für unser Vaterland die Anwendung desselben in der Technik unmöglich, bis endlich durch die naturwissenschaftlichen Forschungen Sr. kaiserlichen Hoheit des Erzherzogs Johann von Oestreich Chromeisen im Inland entdeckt wurde. Durch höchste Genehmigung Sf. kaiserl. Hoheit und gütige Mittheilung des Hrn. Secretär Zallbrukker bin ich im Stande, meine Leser mit den näheren Umständen dieser Entdeckung bekannt zu machen.

Es war im Sommer des Jahres 1808, als von dem in Laibach wohnenden Mineralienhändler Preschern eine große Parthie größten Theils inneröstreichischer Fossilien zum Verkauf angeboten wurde, wovon der Erzberzog einen Theil

Herrmann Mover, Doctor der Chemie. Wien 1804

känflich an sich brachte. Als diese Fossilien gelegentlich näher untersucht wurden, fand sich darunter ein einziges dem französischen Chromeisen ähnliches Stück.

Nähere Versuche meines verehrten Lehrers, des Freyherrn v. Jacquin, bestätigten die frühere Vermuthung seines Chromgehaltes, und eben dadurch wurden Seine keiserliche Hoheit versulafst, die Lage eines für die inländischen Manufacturen so wichtigen Fossils aufzusuchen, zumal de eben in dieser Epoche das Chrom vorzüglich in der Porzellan- und Email-Mahlerei anfing, seine damals neue und schöne Anwendung zu finden.

Allein Zeitereignisse, welche die Bildung der Landwehren im Jahre 1809 und andere Stattsgeschäfte berbeiführten, die der Feldzug erheischte, schoben dieses Unternehmen hinaus, und erst im Jahre 1810 konnten Se. knisert. Hobert die Anfsuchung dieses Fossils vornehmen.

Schwierigkeiten entgegen, da dem von Preschern erhaltenen Fossile keine nähere Fundortsingsbe, sondern blos eine Etiquette mit der undentlichen Bezeichnung "Gaisen-Gebirge in Steyermark" beilag, und Preschern, bei dem man
tich näher erkundigen wollte, mittlerweile gestorben war. Durch diese undeutliche Bezeichmung ging dieser Fundort in die meisten oryktognostischen und mineralogischen Lehrbücher
über, während, wie weiter unten folgt, sich im
Teistengehirge kein Chrom findet.

Im Sommer des Jahres 1810 war man fleisig mit Aufsuchung des Chromeisens in Steyermark beschäftiget, und sowohl Se. kaiserl, Hoheit
selbst, als einige Ihrer ersteren Diener, wie Hr,
Custos Gebhard zu Gräz und der gegenwärtige Secretär Sr. kaiserl. Hoheit Hr. Zallbrukker, durchsuchten beträchtliche Theile des steyermärkischen Gebirgslandes. Dem letzteren ward
insbesondere das Gaisengebirge und dessen Umgebung zugetheilt, bei dessen oryktognostischer
Durchsuchung sich zwar mancher wichtige mineralogische Fund, aber kein Chrom ergab.

Se. kais. Hoheit hatten sich selbst die Gebirge des Judenburgerkreises vorbehalten, und im, and im, and desselben Semmers die Urgebirge im obern. Ennsthale um Sölk und Schladming genau durch sucht; aber, obgleich dadurch die steyermärkische Oryktognosie mit manchem achönen Funde bereichert wurde, doch kein Chrom gefunden.

Schon im Begriffe, nach fruchtlosem Bemühen, von Admont aus nach Ihrer Besitzung in
Thernberg zurückzukehren, entschlossen sich Se.
kais. Hoheit, von einer rein geognostischen Idee
geleitet, noch früher die Serpentin-Gebirge zwischen Seggau und der Mur zu durchsuchen.

Diese Idee führte zum Ziel; Se. kais. Hoheit fanden in diesem Gebirge, und namentlich in den, in der Gulsen befindlichen alten aufgelassenen, von dem Stifte Seggau vor mehr als 200 Jahren gefährten Eisenbauten, wirklich das Chromeisen in Gesellschaft von Serpentin, Talk, Speckstein u.s. w.



Moser

102

den gewöhnlichen Begleitern des Chromeisensteins. Diess war im September des Jahres 1810.

Höchst wahrscheinlich hatte Preschere seinen Fündling nicht aus diesen Gruben, sondern aus dem am Fulse der Gulsen befindlichen Feistritzbeche, als ein abgerissenes Gerölle, dem das Exemplar auch wirklich glich, gesammelt.

Sr. kais. Hobeit selbst vorgenommene Analyse den Chromgehalt des neuen Fundes bestätigte, nahmen Dieselben durch Muthang dieser alten Bauten und des ganzen Gulsengebirges Höchsteigenthümlichen Besitz und haben Veranstaltung getroffen, sowohl in - als ausländische Manufacturen mit dem nötbigen Bedarf an Chromeisen im verkäuflichen Wege versehen zu lassen.

Man erhält das Fossil nicht in seinem natürlichen Zustande, sondern als Soblich, dem zu Folge es früher durch Pochen und Schlemmen größten Theils von dem dasselbe begleitenden Gesteine befreiet ist.

Ich habe mich zu meinen Versuchen desselben Chrom-Schlichs bedient, habe aber durch Höchste Gnade alle Arten der steyermärkischen Chromeisensteine zur Beleuchtung ihres Vorkommens und zu Apalysen erhalten.

Laugier aus Sibirien

rthier aus Nordameri

i asseert von ehen daher.

Seiberts von den Barehügeln unweit Baldimore

Von Kraubot in Steyermark

Von Hrubschitz in Mähren .

erthier von der Insel Vache bei St, l

Klaproth von Krieglach in Steyermarl Vauquelin von Bastide de la Carrade

Nach:

:.	Ę	•		
. **	•	•	:	•
•			•	ł
			•	
,; ::			•;	;

•	_	_		•		٠.		•	
•			•	• •		•	•		، ن لا مده ه ،
25,11		14		61,6 ···	., 1	• •		55,5	Chron- oxydni.
1		*		87,2	34,0			35,0	Misen- oxydal.
	1	15,002	21,8	9,7	11,0	l	20,8	Ę,	Thon.
1	1	10,596	5,0	2,9	1,0	Ì	2,0	2,0	Kiesel.
1	l	j	1	1	1,0	1	ı	1	Man- gan- oxyd.
l	1	99,116	100,0	99,0	100,0	99,6	100,0	96,5	Ge- sammt- betrag.

Diese beiden Fossiki dulgehalt untersuchts wurden von mir in Kren Moser. tight als Schlich, auf ihren Chromoxy-

Chemische Untersuchung eines Meteorsteins,

TOR

Webster *).

Dieser Stein siel den 7. August 1823 zwischen 4 und 5 Uhr Nachmittags bei Nobleborough im Staat Maine. Die einzigen Nachrichten, welche ich darüber erhalten konnte, sind aus den Tageblättern, und einer Mittheilung des Professor Cleaveland entnommen, die in dem American. Journal of science Vol. VII. S. 170 bekannt gemacht ist. Es wurde diese Nachricht durch einen unterrichteten Mann bei einer persönlichen Zusammenkunft mit Dinsmore erhalten, der nicht weit von dem Orte, wo der Stein einschlug, ar-"Dinsmore wurde durch des Hören eines Lärm's aufmerksam gemacht, welcher erst dem Pelotonfeuer der Soldaten gleich kam, nachher aber an Stärke zunahm. Die Luft war dabei ganz still und der Himmel heifer, mit Ausnahme einer kleinen weisslichen Wolke, dem Ansehn mach von 40 Quadratfus, nahe am Zenith, aus

^{*)} Aus dem Philosphical Magezin and Journal, Jan. 1804. Vol. 65. N. 509. S. 16; übersetzt vom Dr. Meisener.

welcher der Lärm zu kommen schien. Nach der Explosion schien die kleine Wolke in eine nach unten gehende spiralförmige Bewegung zu gerathen, als wolle sie auf ihn fallen, und machte ein Geräusch wie ein Wirbelwind zwischen Blättern. In diesem Augenblick fiel der Stein unter einige Schafe, welche sehr geschreckt wurden, herumsprangen und in den Wald liefen. Dieser Umstand trug dazu bei, dass Dinsmore die Stelle, fand, wo der Stein hineingeschlagen war, und die sich ohngefähr 40 Schritt seinem Standpunkt ge-Er war fast 6 Zoll tief in die genüber befand. Erde eingedrungen, und durch das Zusammentreffen mit einem andern Stein in Stücke zersprungen. Als er etwa eine Stunde nach seinem Falle aufgehoben wurde, stiess er einen starken schwefeligen Geruch aus. Vor dem Zerspringen wog der ganze Stein wahrscheinlich zwischen 4 bis 6 Pfund. Andere Fragmente desselben Meteors sollen einige Meilen von Nobleborough gefunden seyn." — Amer. Journ. (s. d. J. B. XI. S. 386.)

Der Güte des Dr. Hayward verdanke ich ein Fragment des Meteorsteins.

Aeusserlich war das Stück zum Theile mit einer dünnen halbverglaseten schwarzen Kruste oder Email bedeckt, dessen Oberstäche unregelmäsig und mit vielen Eindrücken versehen war, ganz als sey sie einer starken Hitze unterworfen gewesen. Die Kruste war hart, so dass sie nur schwer dem Wasser nachgab. Die geringe Menge derselben, erlaubte keine besondere Zerlegung damit vorzunehmen.

106 Webster

Die innere Masse des Stöckes besals eine heilgraue Farbe, mit länglichen weißen Flecken untermischt, wie zersetzte Leucite, die ihr ein Porphyr-artiges Ansehn gaben. Ueberall waren kleine, Oliven-Ehnliche Punkte einer gelben Suhstanz, mit mikroskopischen gelben Punkten, die ich für Schwefelkies halte, zerstreut. Das Bindemittel hatte ein erdiges Ansehn und war so weich, daß es leicht zwischen dem Finger zerbrach. Das ganze Ansehn der Masse glich völlig einigen vulkanischen Tuff-Arten.

Das spec. Gewicht derselben war auffallend gering, es betrug 2.05 °).

Vor dem Löthrohr stiels sie einen schwefeligen Geruch aus, war aber nicht geschmolzen.

Von einem starken Magnet wurden aus dem gepulverten Steine keine Theilchen angezogen. Ein Anthell in einem Platinlöffel bis zum Rothglüben erhitzt, stiels einen schwefeligen Geruch aus, und verlor fast mehr als 21 pC. am Gewicht. Der Rückstand nahm eine braune Farbe an, und wurde auch jetzt nicht vom Magnet angezogen.

1) 100 Gran wurden in einer Tubulatretorte mit verdünnter Salzsäure übergossen, der Hals derselben in eine Auflösung von saurem essigsaurem Blei geleitet, die sich in einem engen tubulirten Recipienten befand, und des Ganze bei mälsiger Wärme 12 Stunden lang digeriet. Es batte

[&]quot;) Dus geringste spec. Gewicht hat, wie ich mich szimme.

zw., der Stein von St. Etienne, nienlich 1,64.

sich eine geringe Menge Schwefelblei abgesetzt, die gedoch weder gesammelt noch gewogen werden konnte.

Nachdem alle Wirkung auf das Polver nachgelassen hatte, erschien die Flüssigkeit durch
eine Substanz getrübt, welche ich für Schwefel
hielt. Am Boden lag ein unauflöslicher Rückstand.

- 2) Die Flüssigkeit wurde sorgfältig getrennt und filtrirt, die auf dem Filter befindliche Substanz mit destillirtem Wasser ausgewaschen, und sorgfältig getrocknet. Sie bestand aus Schwefel und wog 18,8 Gr.
- 8) Der unauflösliche Rückstand wurde nun mit reinem Kali gemengt, in einem Silbertiegel bis zum Fließen des Ganzen erhitzt, derselbe in eine Abrauchschale gestellt; und so lange heißes Wasser hineingegossen, bis der Inhalt gänzlich daraus entfernt war. Die erhaltene Flüssigkeit behandelte man nun wie gewöhnlich mit Salzsäure, der man die Säure zusetzte, mit welcher der Stein oben digerirt wurde. Die erhaltene Kieselerde wog nach dem Glühen 29,5 Gr.
- 4) Die Auflösung, welche durch die Abwaschwasser (3.) sehr an Unfang zugenommen hatte, wurde sorgfältig bis weniger als eine Pinterabgeraucht, darauf kohlensaures Kali so lange zugesetzt, als noch ein Niederschlag entstand, und das Ganze mäßig gekocht. Als der Niederschlagsich völlig abgelagert hatte, wurde die überstehende Flüssigkeit abgegossen und durch destillirtes Wasser ersetzt, der gesammelte Niederschlag mit reinem Kali gekocht, die filtrirte Flüssigkeit

Webster

105

mit Salzziure im Ueberschusse behandelt, und darauf so lange kohlensaures. Ammoniak zugesetzt
bis dieses vorstach, wodurch ein flockiger Niederschlag erhalten wurde, dessen Gewicht nach dem
Glüben 4,7 Gran betrug. Um seine Natur zu erforschen, behandelte ich ihn mit Sehwefelsäure
und Kali, und erhielt Alann-Krystalie; er besteht
also aus Thonorde.

- 5) Der Rückstand, welcher der Einwirkung det Kali widerstand, wurde jetzt mit verdünnter Schwefelsäure digerirt, und nach Verjagung der überschüssigen Säure mit Wasser ausgezogen, um, die schwefelsauren Salze aufzulösen. Mit Alkohol hehandelt gab die Auflötung einige Spuren von Kalk.
- 6) Aus der mit Wasser verdünnten und etwas Schwefelsiure versetzten Anflösung fällte zum doppelt kohlenszuren Kali die Metalloxyde. Die Bittererde wurde durch Actzkali niedergeschlagen und wog nach dem Glüben 24,8 Gr.
- 7) Die Oxyde wurden mit Salpetersäure gekocht, um des gegenwärtige Chrom in Chromsäuze umzuwandeln, die an Kali gebunden ein auflösliehes Chromsalz gab. Auf Zusatz von Salzsäure, erhielt man das Chrom als Oxyd, mit der es auszeichnenden schönen grünen Farbe. Es wog nach dem Trocknen 4 Gr. Vor dem Löthrohr auf Kohla mit Borax behandelt, bestätigte sich seine Natur.
- 8) Der nach Trennung des Chrom's bleibende Backstand worde in Salzzähre gelöst, und das-Biesp mit Ammeniak gefällt, das nach dem Ausmatchen und Tronknen 14,9 Gr. wog.

9) Die rückständige Auflösung gab nach der Abdampfung und Verjagung des Ammoniaks einen 2,3 Gran schweren Niederschlag, der sich als Nickel zu erkennen gab.

Der Meteorstein besteht demnach aus

Schwefel	•	•	18,3
Kieselerde	•	•	29,5
Thonerde	•	•	4,7
Kalk .	•	•	Spuren
Bittererde	•	•	24,8,
Chrom	•	•	4,0
Eisen .	•	••	14,9
Nickel	•	•	2,3
			98,5
	Verlust		1,5
			100.

Notizen.

1) Ueber das wirksame Princip des rothen Fingerhuts (Digitalis purpurea), von Aug. Le Royer*).

(Vorgelesen in der naturforschenden Gesellschaft zu Genf.)

Durch die Darstellung der Stoffe, welchen gewisse Pflanzen den Rang verdanken, den sie in der Medicia einaehmen, hat Pelletier dieser Wissenschaft einen sehr wichtigen Dienst gelei-Die praktischen Aerzte werden mit dem Gebrauche dieser neuen Substanzen immer vertrauter; sie finden dabei den doppelten Vortbeil, ein kräftiges Arzneimittel in kleinen Gaben verordnen zu können, dessen Menge ihnen bestimmt bekannt ist. Diejenigen, deren Verhältnisse eine specielle Bearbeitung der Materia medica erlanben, konnen, nach meiner Meinung, ihre Mulse nicht besser anwenden, als den Fustapfen des eben genannten ausgezeichneten Chemikers zu solgen, und eine gleiche Arbeit über die von demselben nicht zerlegten Pflanzen zu versuchen. In

^{.*)} Aus der Bibliothèque universelle B. 26. S. 102, übersetzt vom Dr. Meissner.

dieser Absicht unternahm ich die Zerlegung der Digitalis purpurea, deren Resultate ich hier mittheilen will.

Ich nahm ein Pfund Digitalis, wie sie im Handel vorkommt, und behandelte es erst in der Kälte, dann in der Wärme, um die Temperatur erhöhen zu können in einem Autoclav*) mit Aether. Die Flüssigkeiten besaßen nach der Filtration eine grünlich gelbe Farbe und einen bittern Geschmack; der Rückstand nach der Verdampfung hatte das Ansehn eines Harzes, eine unerträgliche Bitterkeit und erregte, wie beim Kauen von Aconitum, auf der Zunge eine betäubende Empfindung.

Setzte man diesen Rückstand der Luft aus, so zog er begierig Feuchtigkeit an, und theilte sich bei Behandlung mit Wasser in zwei Theile, von denen der eine aufgelöst blieb, der andere sich niederschlug, und alle Eigenschaften des Chlorophyls darbot. Dieser war jedoch nicht rein, sondern hielt noch einige Antheile der bittern Materie zurück, von welcher man ihn, selbst durch öfters wiederholte warme Auswaschungen, nicht ganz befreien konnte. Die wässerige Auflösung des Aether-Rückstandes röthete das Lackmuspapier. Um nun die angezeigte freie Säure zu sättigen.

^{*)} Dieses vom Dr, le Mare erfundene Instrument, ist ein veränderter Papinianischer Digestor, welcher durch Anbringung eines Ventils größere Sicherheit gewährt. Eine kurze Beschreibung und damit angestellte Versuche hat Grammaire in dem Journ, de Pharm. B. 6. 8, 315, bekannt gemacht.

und den wahrscheinlich mit ihr verbandenen bittern Stoff zu trennen, versetzte ich dieselbe mit Bleioxydhydrat. Das entstandene Bleisalz war auflöslich, und konnte folglich nicht von dem Bitterstoffe getreont werden; eben so verhielten sich einige Salze, welche verschiedene Erden mit dieser Saure bildeten, so dass man zu anderen Mitteln seine Zo-Aucht nehmen musste. Ich rauchte also die mit Blei behandelte Auflösung zur Trockniss ab, und behandelte die Masse mit rectificirtem Aether. Der Zweck dieser Operation bestand darin, das wirksame Princip der Digitalis, von den andern Bestandtheilen getrennt, im Aether aufgelöst zu erhalten. Durch Verdampfung des Aethers bekam ich eine braune, schmierige Substanz, welche, wiewohl langsam, die blaue Farbe des gerötheten Lackmuspapiers wieder herstellte. Durch diese letzte Eigenschaft, so wie ihre Bitterkeit, schliesst sie sich an die bekannten Alkaloide an, weicht jedoch von denselben in Hinsicht ihrer ausserordentlichen Zerfliessbarkeit wieder ab, welche auch eine deutliche Krystallisation verhindert. Men kann sich aber stots überzeugen, dals sie fähig ist regelmälsig zu krystallisiren, wenn man die dazu nöthigen günstigen Verhältnisse herbeiführt. Als Dr. Prevost auf einer Glastafel einen Tropfen von der Auflösung des Digitalin im Alkohol über der Weingeistslamme vorsichtig verdampft hatte, so konnte man unter einem Mikroscop mit 200facher Vergrößerung, deutliche, zahlreiche, verschieden geformte Krystalle erkennen, von welchen diejenige Form, welche dem andern als Basis

zu dienen schien, ein gerades Prisma mit rhomboidaler Grundsläche war. Die Summe eines jeden der größten Winkel dieser Rhomben, schien
gleich der doppelten der beiden kleinsten; man
bemerkte auch in der That an mehreren Stellen
des Gesichtfeldes Prismen mit sechseckiger Grundsläche, auf welchen man die Begegnungslinie der
drei Rhomboide, die sie durch ihre Vereinigung
gebildet hatten, bemerken konnte. Außer den
verschiedenen Vielecken, die durch Vereinigung
der primitiven Krystalle entstehen, begegnet man
überall federartigen Krystallisationen, wie bei den
übrigen Alkaloiden.

Nachdem ich nun das Digitalin für sich dargestellt hatte, war es nöthig, durch einige Versuche darzuthun, dass die schädlichen Wirkungen der Digitalis purpurea diesem Stoffe zukommen. Es wurde daher 1 Gran desselben in drei Gros Wasser aufgelöst, und in den Unterleib eines Kaninchens von mittlerer Größe eingespritzt, einigen Minuten verminderte sich die Respiration. des Thieres; der Puls fiel bis auf 60 Schläge herab, und wurde sehr unregelmäßig; alle Lebensäußerungen nahmen nach und nach ab, und das Thier starb ohne Unruhe und Beklemmung, gleichsam als wenn es von dem Wachen zum Schlaf uberging. Diese Thatsache ist um so merkwürdiger, da das Kaninchen sehr leicht Convulsionen bekommt.

Wenn man die nöthige Vorsicht anwendet, so ist die Injection von Gift in die Venen die Journ. f. Chem. N. R. 12. Bd. 1. Heft,

Es wurde daher ein halber Gran in zwei Gros warinen Wasser aufgelöstes Digitalin in die Venen eiiner Katze gespritzt. Das Thier starb nach 15 Minuten, unter den erwähnten Zufällen. In den
letzten Minuten fiel die Respiration auf 6 oder 8
Athemzüge; der schwache und unregelmäßige
Puls verlor sich gänzlich.

Ein Hund von mittlerer Größe wurde durch Einspritzung von einer halben Unze Wasser, welche anderthalb Gran Digitalin aufgelöst enthielt, in die Halsvene, in fünf Minuten getödtet.

Das arterielle Blut der verschiedenen Thiere zeigte eine sehr venöse Farbe, und besals wenig Neigung zu gerinnen. Beobachtete man es durch ein Vergrößerungsglas, so schienen die rothen Kügelchen, vorzüglich bei der Katze, ein wenig verändert, aber nicht zerstört zu seyn. Wir verfolgten diese Erscheinungen anch bei leichter behandelbaren kleinen Thieren; so beobachteten wir mittelst eines Vergrößerungsglases die Veranderungen, welche das Blut sehr junger Hühnchen vom Anfange der Einwirkung des Giftes, bis zu ihrem Tode, darbieten möchte. Je mehr man sich dieser letzten Periode näherte, schien auch das Blut mehr geneigt zu seyn, in dem flüssigen Zustande zu beharren, und die Kügelchen zeigten keine Spur einer Veränderung. Es scheint daher diese Beobachtung mit der wahrscheinlichsten Angabe übereinzustimmen, dass das im Blute aufgeloste Gift direct auf das Nervensystem wirkt.

Die sehr bemerkenswerthen Versuche, welche Flourens neuerlich über die specielle Wigkung verschiedener narkotischer Gifte auf gewisse Theile des Gehirns bekannt gemacht hat, bewogen uns zu untersuchen, oh das Digitalin nicht auch Veränderungen dieser Art erzeugt hatte; aber die sorgfältigsten Zergliederungen zeigten uns nichts bestimmtes. Die Gehirnhöhlen waren sehr mit Blut angefüllt; die Hirnsubstanz selbst aber schien keine Veränderungen erlitten zu haben.

2) Ueber die Alkaloide der narkotischen Pflanzen; vom Dr. Rudolph Brandes.

Kurz nach meiner Abhandlung über diesen - Gegenstand und insbesondere nach meiner Untersuchung der Belladonna, wollte ich eine neue Menge des Atropiums darstellen, konnte aber bei dieson Versuchen nichts erhalten, so dass ich fast glaubte, eine Täuschung liege zum Grunde, oder dass ich in dem, was ich als Atropium bezeichnete, ein Compositum unter Händen gehabt habe. theilte dieses Herrn Professor Meinecke, dem ich auch etwas schwefelsaures Atropium mitsandte, mit, welcher mir jedoch schrieb, die Sache noch nicht aufzugeben. Mehrere Umstände ließen mich nicht zu einer neuen Untersuchung kommen, wazu die Nachrichten der Herren Pelletier und Caventou, dass in den Belladonnawurzeln ein Alkaloid enthalten sey, so wie die Versuche von , Herrn Peschier in Genf über die narkotischen Gewächse und die Versuche des Herrn Runge

116 Brandes über die Alkaloide.

mich einluden. Ueberdiels war schon durch meine früheren Versuche mit den narkotischen Stoffen meine Gesundheit so angegriffen, dass ich in der That nicht wagen mochte, aufs neue diese Untersuchungen vorzunehmen. Die Gelegenheit im vergangenen Herbst, bei Herrn Peschier in Geaf die Producte seiner interessanten Untersuchungen zu sehen, erregte aufs neue in mir den Wunsch, den liegen gelassenen Paden wieder aufzunehmen, und dieses hoffe ich in diesem, oder im nächsten Jahre zu thun, um zu sehen, wie sich die Sache verhalte, und ob hierbei Irrthümer Statt fanden, die ich dann aufzuklären hoffe.

3) Feneulle, über die Delphininsalze *).

Das in dem Saamen von Delphinium Staphisagria vorkommende Alkaloid bildet mit verschiedenen Säuren nach bestimmten Verhältnissen sowohl neutrale als auch basische und saure Salze, die aber keine Spur von Krystallisation zeigen, sondern bei dem Trocknen leicht zu Pulver zerfallen und an der Luft zerfließen.

Wird zu dem Delphinin Schweselsäure hinzugesetzt, so dass die Basis noch vorwaltet, so giebt
die Flüssigkeit nach dem Filtriren deutliche Anzeichen der Alkalinität; wenn man aber diese
Verbindung bis zur Trockne abdampst, so giebt
das Product beim Wiederaussosen seine überschüssige Basis ab und nimmt Neutralität an; denn ein

⁹ Journ. de Pharm. B. 9. S. 4 M.

Feneulle über die Delphininsalze. 117.

in die Flüssigkeit getauchtes Lackmuspapier röthet sich nicht, und ein geröthetes Papier wird nicht wieder blau.

Um die schweselsauren Delphininsalze näher zu untersuchen, wurde in sehr verdünnter Schweselsäure Delphinin im Uebermaals aufgelöst; die Flüssigkeit filtrirt und vorsichtig abgedampst; darauf eine bestimmte Menge im Wasser wieder aufgelöst, und das zurückbleibende überschüssige Delphinin nach dem Aussülsen und Trocknen von dem anfänglichen Gewichte abgezogen; es gaben 0,170 Gramme neutrales schweselsaures Delphinin 0,015 schweselsauren Baryt. Ein anderer Versuch gab aus 0,600 Salz 0,0529 Baryt, wonach dieses neutrale Salz zusammengesetzt ist aus

 Delphinin
 96,969
 100

 Schwefelsäure
 3,031
 3,129

100.

Der Sättigungsgrad des Delphinins ist also. 8,129 und sein stöchiometrisches Gewicht = 16,0168, den Sauerstoff = 1 gesetzt.

Das durch Sättigung der Schwefelsäure mit, einem Uebermaals von Delphinin dargestellte Salz fand sich zusammengesetzt aus

Delphinin 98,284 100

Schwefelsäure 1,716 1,746

100.

Das saure Salz schien zu enthalten

Delphinin . . 100

Schwefelsäure . 6,438

118 Peneulle über die Delphiniusalze.

wonach das erste doppelt so viel Delphinin und das letztere doppelt so viel Saure als das neutrale Salz enthält.

Die drei salzteuren Delphininsalze fänden sich in denselben Proportionen zusammengesetzig affeilieh

•:	besiech ·	neutral	baseet
: Delphiaia	100	100	100
Seizeinte	1,194	2,186	4,272.

4) Hurschale Beobachtungen über Bewegungen des Quecksilbers zwischen den Polardrähten einer Voltaischen Säule*).

Wenn eine Quantität Quecksilber in eine Schale gebracht und mit einer leitenden Flüssigkeit bedeckt wird, durch welche ein elektrischer Strom geht aus einer Voltaischen Säule von mäfsiger Stärke, während die Polardrähte nicht in Berührung kommen mit Quecksilber: so wird dieses Metall in einen Zustand der Circulation gesetzt, deren Stärke und Richtung verschieden ist, nach der Natur der Flüssigkeit, der Intensität der angewandten elektrischen Kraft und andern Nebentunständen. Ist die Flüssigkeit Schwefelsäure,

^{*)} Gelesen am 18. Febr. 1824. in der Royal Society (z. Anmals of philot. 1824. März. S. 255.) — Der Leser wird nich hierbei am Exman's schon im Jahr 1809 angestellte Verstache erizuern, von welchen, so wie von deren Auffassung gemäß dem Standpunkte der neueren Physik, behöh lb. g. S. 15 und 14. in diesem Jahrbuche die Rode Wan

Herschel üb. elektrisirtes Quecksilber. 119

Phosphorsaure oder irgend eine der mehr concentrirten Säuren: so ist die Circulation überaus heftig selbst bei schwacher elektrischer Kraft und hat eine Richtung vom negativen zum positiven Pol. Im Gegentheil bleibt unter alkalischen Flüssigkeiten reines Quecksilber ganz ruhig; wird aber der kleinste Antheil Kalium, Sodium, Zink, oder irgend eines mehr elektropositiven Metalls, als Quecksilber ist, beigefügt, so entsteht sogleich eine heftige Rotation in entgegengesetzter Richtung, nämlich vom positiven Draht aus. Durch diese Versuche wurde Herschel zu dem Schlusse geleitet, dass viel weniger als der millionste Theil Kalimetall oder ein 100000tel Zink hinreichend ist dem Quecksilber diese eigenthümliche Eigenschaft zu ertheilen. Blei und Zinn wirken mit weniger Stärke. Wismuth, Kupfer, Silber und Gold durchaus nicht.

Im Verlause dieser Untersuchungen macht Herschel auf die eigenthümlichen kreisenden Bewegungen ausmerksam, welche Serrulas bei Fragmenten einer Legirung des Kaliums und Wismuths beobachtete, wenn sie auf Quecksilber unter Wasser schwimmen. Er zeigt, dass die Ursache dieser Bewegungen von Serrulas missverstanden wurde, aber leicht aus den in dieser Vorlesung dargelegten Principien abgeleitet werden kann.

Um derer von unsern Lesern willen, welche diese Versuche zu wiederholen wünschen, ist zu erwähnen, dass es absolut nothwendig, dabei ein frisch destillirtes und durch Waschen mit verdünnter Salpetersäure gereinigtes Quecksilber anzuwen-

120 Herschel üb. elektrisirtes Quecksiber.

den, und dals die anzuwendenden Gefüse ganz
überaus rein seyn müssen und die Oberfläche des
Metells frei von jedem anhängenden Häutchen.
Eine kleine Batterie von acht oder zehn Plattenpaaren ist hinreichend, alle die Erscheinungen zu
meigen.

b) Mittel das Palladium von der Platina und von dem Silber zu unterscheiden, von le Baillif.

Herr Breant theilte Herrn Baillif ein Stückehen von der gehämmerten Palladiumplatte mit, die er aus 6000 Pfd roher Platina gewonnen hatte. Folgende Mittel scheinen Herrn Baillif die einfachsten, um Palladium von Platina und Silber zu unterscheiden.

Wenn man einen Tropfen hydrochlorsaures Kupfer auf eine Silberplatte fallen lässt, so entsteht in 2 Minuten in der Kälte ein schwarzer Fleck, der sich weder wegwaschen noch wegreiben lässt. Palladium hingegen bleibt dadurch ganz unverändert.

Wenn man aber einen Tropfen Iodauflösung in Alkobol auf ein Blättchen Palladium fallen läßt, und dieselbe über einer Kerze abdampft, so wird der Tropfen sich verbreiten und einen schwarzen Fleck bilden. Auf Platina läßt Iodauflösung nicht die mindeste Spur zurück, (Mercure technologique p. 16.) M.

Silliman über ein Reagens für Piatina. 121

6) Reagens für Platina, von Silliman.

Als ich das Verhalten der Hydriodsäure gegen Metallauflösungen prüfte, wurde ich durch die Einwirkung derselben auf salzsaures Platin sehr überrascht. Tröpfelt man nämlich von der Saure etwas in eine Auflösung dieses Selzes, selbst wenn sie sehr verdünnt ist, so nimmt dieselbe fast sogleich, (ist sie etwas concentrirter, sogleich) eine dunkel weinrothe oder rothbraune Farbe an, welche nach einigen Minuten intensiver und nach 10 Minuten noch auffallender wird. Diese kommt der Wirkung des frisch bereiteten salzsauren Zinns nahe, ist aber ein noch feineres Reagens, da es entscheidendere Resultate liefert, während dieses nur eine schwache Farbenveränderung erzeugt. Lässt man die Auflösung einen oder zwei Tage ruhig stehen, so bedeckt sich ihre Oberstäche wie die Seiten des Gefässes mit einer Hiernach Haut von völlig metallischem Platin. scheint des Reagens auf die Salzauflösung reducirend zu wirken. Vielleicht wurde die Wirkung noch durch die Art, wie die Hydriodsänre bereitet worden, begunstigt. Ohngefähr gleiche Theile Iod und Phosphor wurden unter Wasser in eine Glasröhre gebracht; es erfolgte sogleich eine Einwirkung, welche offenbar in einer Wasserzersetzung bestand, wobei das Oxygen an den Phosphor, das Hydrogen an das Iod trat. Die gebildete Hydriodsäure bleibt natürlich mit der Phosphorsäure, welche vielleicht einen Ueberschuls an Phosphor enthält, gemischt. Die obige Reaction

122 Silliman über ein Reagens für Platina.

daher nicht mit reiner Hydriodsäure an, kann daher nicht bestimmt sagen, welchen Antheil der Phosphor an der Wirkung haben mag. Sollte sich aber finden, dass der Phosphor dabei nothwendig ist, so verdient doch vielleicht die Beobachtung Berücksichtigung. Keine andere metallische Auflösung gab Ihnliche Résultate. (Silliman american. Journ. of science Vol. VI. No. 2. Mai 1823. S. 376.) M.

7) Benzoesäure in den reifen Früchten des Gewürznelkenbaums.

Die Gewürznelke ist die Blüthenknospe der Eugenia caryophyllata; die reife Frucht wird in der Medicin unter dem Namen Antophylli angewandt. Kürzlich hat W. Bollaert Krystalle von Benzoesäure beobachtet, welche in der Höhlung zwischen der Schale und dem Kerne liegen. (Quarterly Journ. of science, Literature, and the Arts Nro. XXXII. Vol. XVI. pag. 878.) M.

8) Wurzers Bemerkungen über Veränderung der Mineralquellen.

Diese Bemerkungen kommen in einer kleinen analytisch chemischen Schrift vor: "Das Neuete über die Schwefelquellen zu Nendorf, in der kurhessischen Grafschaft Schaumburg, von Dr: Ferd. Wurzer. Leipz. 1824.

Schon der Name des Vfs. bürgt dafür, dass in dieser Schrift mehrere dem Chemiker interes-

Wurzer üb. Veränder. d. Mineralquellen. 123

Sante Bemerkungen zu finden sind, z. B. über die Ursachen, warum bis jetzt die Quantitäten des geschwefelten Wasserstoffgases in so vielen Schwefelquellen vial zu groß angegeben wurden (S. 41.—48.), so wie über Entstehung dessen, was Westrumb in den Schwefelquellen zu Nendorf den Stinkstoff nannte (S. 67.—73.), gelegenheitslich auch über die Quellen der Irrthümer bei Prüfung der Mineralwasser auf Kalisalze durch salzsaures Platin (S. 86.—89.) u. s. w.

Unsere Absicht ist jedoch, da in diesem Jahrbuche der Chem. und Phys. sowohl B. 10. S. 72
von einem sehr geübten Chemiker Herrn Herrmann in Schönebeck, als S. 463 desselben Bandes vom Herrn Berghauptmann v. Velt heim
mehrere interessante Bemerkungen über die Veränderungen der Soolen int qualitativer Hinsicht
mitgetheilt wurden, zur Anreihung an diese Thatsachen aus Wurzers Schrift folgende Stelle hervorzuheben, was, wie ausdrücklich hervorzuheben, mit Genehmigung des Hrn. Verf. geschieht:

Die Cäsarsquelle, heisst es S. 20, zu Mont Dere in Auvergne sließt mit beständigem Kochen aus, welches nicht zu allen Zeiten gleich stark ist. Die Mineralquellen zu Bagneux (hei Paris) enthalten bisweilen eine ziemliche Menge Kohlensäure*). In Salzbrunn (in Schlesien) wirst das Gas nicht immer gleich viel Blasen. Der Eisen-

^{*)} Archiv für medic. Erfahrungen von Horn, Nasse, Henke und Wagner; September - und October-Stück 1822. S. 534 und 536.

gehalt ist darin absockseled. Dass der verewigte Bergmann einst in der Mineralquelle zu
Medvi 6 — 8 Cubikzoll Schwefelwasserstoffges (in
100 Cubikz.) fand, nachdem er einige Jahre früher den Gebalt wenigstens auf 40 Procent gesetzt
hatte, ist bekannt. Das Günthersbad (bei Stockhausen) entwickelte vom Nov. 1817 bis zum 10.
Febr. 1818 Schwefelwasserstoffgas in ungemein
großer Menge. Mit einemmale war diese Erscheinung versehwunden, und das; Wasser
schmeckte auffallend nach Risen **).

bierüber Pickel (in Würzburg) zu Kissingen beobschtet hat. Bei der Sänberung des sogenannten Ragozibrunnens entdeckte er an der Nordseite des Brunnenschachtes eine Luftquelle, aus der sich in einem ununterbrochenen Strome ein großer Reichthum von kohlensaurem Gas entwickelte, wovon aber die Menge in verschiedenen Zeiten sehr bedeutend variirte. Am 30. Jun. 1817 bei 22° R. (kurz vor dem Ausbruche eines Gewitters) betrug sie 170 Cubikz. in einer Minute. Am 17. Jul. bei 14° R. und bei regnerischem Wetter, entwickelten sich in einer Minute 110 Cubibzoll. Am 18. erhielt er in derselben Zeit 140 Cubikzwoll u. s. w. ***).

^{*)} Salzbrunn und seine Mineralquellen, von Zemplin.
2. Aufl. 1822.

^{**)} Allg. Anseiger d. Deutschen. 1818. Nro. 105. (April-Stück S. 1127.) Man vergl, Allg. Anseig. der Deutsch. vom s. Jul. 1819. (Nro. 176.)

^{***)} Trommaderff's N. Jearn. der Pharm. B. 11. St. 2. S. 514.

über Veränderung der Mineralquellen. 125

Zu Meinberg ist die Ausströmung des kohlennuren Gases, in Hinsicht der Quantität, nicht zu
llen Zeiten gleich. Auch hat die Witterungsbephaffenheit Einfluß auf die Ausströmung des kohmsauren Gases in den dortigen Quellen *).

Bei dem Sorakte, sagt Plinius, ist ein 4 us breiter Quell, der sich bei Sonnenaufgang nie siedendes Wasser erhebt. Deutet dies nicht chon auf etwas Aehnliches bin?

Aber nicht blos bei Gasarten ist diess der 'all, sondern noch auffallender bei den fixen Betandtheilen der Quellen. Kleine Abweichungen a der Menge können allerdings durch Irrthum, langel an Genauigkeit und die Weise, wie man eim Abdampfen verfährt, leicht Statt finden **); ber grosse und auffallende Gewichtsverschiedeneiten können doch diesen Ursprung nicht haben; umal wenn sie von berühmten und ausgezeichnetrewandten Chemikern beobachtet werden! Volands nicht, wenn dieselben Chemiker sie - zu erschiedenen Zeiten - bei einem und demselben Vasser antreffen! Westrumb fand in einer Yrmonter Quelle 1783 an fixen Bestandtheilen 9 Gran, wo Gmelin 1782 nur 11 Gran geunden hatte. Westrumb fand ferner die Quanitäten einiger Bestandtheile im Pyrmonter Mine-

^{*)} Gellhaus Bemerkungen über die Mineralquellen zu Meinberg. Lemgo 1820. S. 75 und 74.

Pfaff, über die Mineralquellen bei Bramstädt u. s.w. Altona 1810. S. 18. und im Journ. d. Chem. und Phys. B. 11. 564. Du Menil; Schweigger's Journ. B. 50. H. 1. S. 95.

ralwasser, in verschiedenen Monaten, achr veränderlich. So erhielt er aus 25 Pfunden des Trinkbruppens im März 1788: 122 Gr. Glapbersalz, im Junius 37, im Julius 19 und im August 111 Gran *)! Dieser Unterschied ist doch warlich! an grofs, als dafs er durch Irrthum u. s. w. bei diesem geschickten Manne hätte herbeigeführt werden konnen. Berzelius **), der bei seiner Analyse des Karlsbader Wassers auch den im Bruche theils körnigen, theils zartfaserigen weißen Sprudelstein untersuchte, fand in demselben ein Fluo-Silicat von Kali, was er im Wasser nicht angetroffen hat, und schliefst (mit Reobt) aus der Anwesenheit dieses Salzes im Sprudelsteine, dass das Karlsbader Wasser suweilen Kali enthalte. Wie viel diels in der Menge seyn mag, thut hier nichts zur Sache; und unleugbar ist Kali doch wohl einer der Bestandtheile, welche das Wasser am wenigsten auf seinem Wege - nach der Idee von Plinius: tales sunt aquae qualis est terra, per quam faunt --angetroffen haben kann!

Berzelius ***) fragt bei seiner Untersuchung der warmen Quelle im Steinbade zu Töplitz, da er fand, dass Ambrozzi vor 25 Jahren einen mehr als doppelt so großen Rückstand fester Bestandtheile von einem gleichen Gewichte dieses Wassers erhalten hatte, als er: Hat das Töplitzer

^{*)} Kleine phys. chem. Abhandl. B. g. H 1. S. 82. 92. und 96. Vergl. a. a. O. B. 1. H. s. S. 130, und Bergmann, Opnac. Vol. I. p. 158.

^{4&}quot;) A. a. O. S. 57. 44") A. a. O. S. 43.

über Veränderung der Mineralquellen. 127

sser seit jener Zeit seinen Gehalt an festen Beidtheilen vermindert? Soll es diesen Verändegen unterworfen seyn, je nachdem die Witteg ungleich trocken ist? Oder beruht der Unichied blos auf Fehlern der Beobachtung? Ich
ide eben so wenig Anstand finden die letzte
ge zu verneinen, als die beiden ersten zu been; denn es hat, meines Erachtens, nicht die
ideste Wahrscheinlichkeit für sich, dass ein so
ben Fehler hätte machen können.

Zum Schlusse S. 92. sagt der Hr. Verf.:

Als ich im Sommer 1814 die Quellen zu ndorf untersuchte, war es sehr heiss und lange Das Nendorfer Wasser, was ich jetzt ersuchte, war (wie das Eilsener Schwefelwas-) im Sommer 1823, wo es weniger warm und Himmel lange Zeit bedeckt und regnerisch , geschöpft worden. Ich fand das quantitative haltnis der Bestandtheile nicht genau dasselbe, damals; namentlich in Beziehung auf die so r verwandten Quellen unter einander. So war t die Trinkquelle weit reicher an fixen Bestandilen, und die grosse Badequelle an geschwefel-1 Wasserstoffgas (bei geringerer Menge fixer tandtheile) geworden. In der Quelle unter dem wölbe war jetzt das kohlensaure Gas prädominid über das geschwefelte Wasserstoffgas, gekehrt, in einem noch bedeutendern Gradeen damals - bei der Trinkquelle der Fall war . w. Also ganz ähnlich dem, was John am 128 Wurzer üb. Veränder. d. Mineralquellen.

Achille schen Bade *), Pickel am Ragozibranmen', Westrumb in Pyrmont u. m. a. beobachtet haben **)!

Druckfehler:

B. XI. S. 264 Z. 7. st. halslich L sülslich

Chemische Untersuchungen der Mineralquellen des Achilleschen Bades zu Freyenwalde u. s. w. Berlin 1820. S. 17. Zuweilen, sagt Hr. John, ereignet es sich, daß auch andere Freyenwalder Mineralquellen einen stärkern oder schwächern sulphurösen Geruch verbreiten. — Bei anhaltendem Regenwetter fand John überhaupt die Wasser schwächer. —

^{••)} Man vergleiche in Kölreuters Schrift: Die Mineralquellen im Groftherzogthum Baden etc. 2r und 3r Jahrg. 1822. S. 33 u. ff., die Resultate der verschiedenen Analysen des Mineralwassers zu Ripoldsau. Klaproth untersuchte dasselbe 1806 (entfernt von der Quelle), und fand die Menge des kohlens. Gas fast um die Hälfte gräser, als Salzer, der diese Quelle 1811 an Ort und Stelle analysiste. Auch fand Salzer kein kohlensaures Natron, keine kohlensaure Talkerde und keine Kieselerde darin, welche Klaproth sämmtlich darin angetreffen hatte. Kölreuter erhielt ebenfalls, bei seiner Analyse desselben, kein kohlensaures Natron; zweimal fand er aber Kieselerde und einmal auch Bittererde im versendeten Wasser. Nun halte ich es für unmöglich. dass der sel. Klaproth solche Fehler hätte begehen können; dafür bürgen seine unvergestlichen Verdienste; der Grund dieser Abweichung lag daher im Wasser selbst!

Die Natur und der Ursprung unserer Sommerfieber, aus physikalisch - chemischem Standpunkte betrachtet,

v o m

Dr. Fr. W. Schweigger-Seidel *).

§. 1.

Wochsel gewissermalsen die verschiedenen Klimate im verjüngten Maalsstabe darstellen, so bieten

^{*)} Ein vom Verfasser mitgetheilter Auszug aus seiner physikalisch - medicinischen Inauguraldissertation de febrium aestivalium origine atque natura, welcher tun so lieber in diese Zeitschrift aufgenommen wurde, je mehr offenbar beide Wissenschaften, Physik und Medicin, gewinnen, wenn sie wieder gegenseitig sich nähern und das in früherer Zeit so fest geknüpfte, in der neuern Periode aber (wo die Medicin hinter den raschen Fortschritten der Chemie und noch mehr der Physik so sehr zurückblieb) mit Unrecht fast aufgelösete Band wieder ein wenig enger zu schlingen suchen. Ein stehender Artikel ist es daher in meinen chemischen Vorlesungen, daß ich alle wichtigeren Stoffe, so weit dazu Materialien vorhanden sind, auch im Verhältnisse zum Organismus betrachte, während solches gewöhnlich nur mit Beziehung auf die Organe des Geruchs oder Geschmacks zu ged. H. schehen pflegt.

132

schlechts. Denn die vergleichende Anstomie lehrt uns, dass in der That eine innere Verschiedenheit des Baues bei den verschiedenen Raçen Statt finde, so dass einige derselben (besonders die Negerraçe) auf einer niederen Bildungsstufe von der Natur zurückgehalten worden zu seyn scheint, derjenigen nahe, welche der Fötus der caucasischen Raçe und gewisse höhere Thierklassen in der Stufenleiter, der Organismen einmehmen *).

Schweigger-Seidel

Nun hat such J. F. Me kel dorch seine geistreiche Verknüpfung der pathologischen Anatomie mit der vergleichenden gezeigt, dass die angebornen Milsbildungen des menschlichen Körpers größtentheils nicht allein der normalen Bil-, dung gewisser Thiere entsprechen, sondern auch in gewissen Entwickelungsstufen des menschliches Fotus der Natur gemāfs sind; dafs man also bei diesen Mifsbildungen ein Stebenbleiben der Natur anf einer niederen Bildungsstufe, bedingt durch irgend eine Störung oder Hemmung des Bildungsgeschäftes, annehmen dürfe. Eine andere Reihe von Misshildungen scheint dieser ausgezeicheete Physiolog abzuleiten aus einem Streben des ganzen Körpers, oder einzelner Organe und Systeme desselben, eine höhere Stufe in der Reihe der Organisationen einzunehmen, als ihnen zukommt,

^{*)} Vergl. J. F. Blumenbach de varietate generis humani nativa. — Sömmering über die körperliche Verschiedenheit des Negers vom Europäer. — Heusinger "ther animale Kohlen- und Pigmentbildung u. s. w. p. 212 u. c.

iib. organ. Kohlenstoff-Absonderungen. 133
ein Streben, welches begreiflicher Weise nur
höchst unvollkommen ausfallen kann, mit dem
größten Nachtheil für andere Organe oder Systeme verbunden *).

Was Meckel auf eine so scharfsinnige Weise bei den organischen, angebornen und bleibenden Missbildungen nachgewiesen hat, läst sich übertragen auf viele vorübergehende Krankheitszustände, besonders auf solche, in welchen die Natur irgend ein Organ so umzuwandeln strebt, wie wir es in gewissen Entwickelungsgraden oder in gewissen Menschenragen bei gesundem Zustande des Körpers ausgebildet finden, also auf alle Krankheitszustände, die wir unter dem Ausdruck Entwickelungskrankheiten im weiteren Sinne zusammenfassen dürfen. Wie nämlich sich das normale thierische Leben, in völliger Uebereinstimmung mit dem allgemeinen Naturleben, in einem steten Wechsel von Entwickelung und Rückbildung äufsert, so dürfen wir auch einen großen Theil der Krankheiten entweder als ein Zurücksinken der Organisation auf eine niedere Stufe betrachten, oder als ein verfehltes Streben zu einer höhetn Entwickelung, als ihr gemäss ist.

§. 8.

Was bisher von den Krankheiten im Allgemeinen gesagt worden ist, will ich nun versuchen durch ein einzelnes Beispiel zu erläutern, hergenommen von den Sommerfiebern, die in unserer

^{*)} J. F. Meckel's Handbuch der pathologischen Anatomie Bd. 1. p. 48. u. a. m. a. O.

hier nicht an seinem Platze diese Kranheitserscheinungen ausführlicher zu beschreiben. Ueberdiels müssen sie jedem praktischen Arzte hinlänglich bekannt seyn, und wir finden sie nach ihren verschiedenen Formen in den Schriften vieler ausgezeichneten Beobachter (besonders gastrischer Aerzte, in den Schriften des Hippokrates, Sydenham's, Reil's u. a.) in treuer, naturgemäßer Schilderung dargestellt, wenn gleich unter den mannigfaltigsten Benennungen *).

mit wenigen Worten zu bezeichnen, hebe ich nur diels Einzige hervor, dals ihr Ursprung dem des amerikanischen gelben Fiebers sehr ähnlich sey. Diese Ansicht hoffe ich bei einer andern Gelegenbeit ausführlicher darzustellen und zu rechtfertigen. Es ist bekannt, dals einige Aerzte dieses gelbe Fieber von einem besonderen, gewissen Gegenden keinesweges eigenthümlichen, Contagium abzuleiten streben **), aber schon Langermann hat

^{*)} Vergl. Puchelt: das Venensystem in seinen krankhaften Verhältnissen. Leipz. 818. p. 312 u. ff.

^{**)} Die verschiedenen Meinungen der Aerzte über die Contagiosität oder Nicht-Contagiosität des gelben Fiebers findet man am vollständigsten zusammengestellt in C. J. Thomassen a Thuessink's Untersuchungen, ob das gelbe Fieber ansteckend sey oder nicht u. s. w. Aus d. Holländ. v. J. W. Gittermann. Bremen 1825. — Man vergleiche überdiels noch J. G. Langermann über das gelbe Fieber u. s. w. Hof 1805. — Sprengel's Beiträge z. Geschichte d. Medicin Bd. 1. St. s. —

dass der Ursprung desselben in gewissen klimatischen Verhältnissen gesucht werden müsse *). Dass das gelbe Fieber in der That nichts anderes sey, als ein galliges Fieber, wie es auch in unserer gemäsigten Zone im Sommer und Herbste vorzukommen pflegt, jedoch im höchsten Grade seiner Entwickelung, leuchtet bestimmt und deutsche Bich aus Allem hervor, was uns über seine Ursa-

Gerson u. Julius Journ. d. ausl. med. Litt. 1821, 22 u. 23. u. Alex. v. Humboldt's geistreiche Bemerkungen üb. das gelbe Fieber, welche uns Gilbert in seinen Anna-len d. Phys. Bd. 43. p. 257. nach Alex. v. Humboldt's. Essai politique sur le roy. de la nouvelle Espagne, Tom. 4. p. 477 — 564. in freier Bearbeitung mitgetheilt hat.

^{*)} Aus Langermann's so eben angeführter kleiner aber gehaltvoller Schrift möge folgende Stelle hier Platz finden: "Für ein bösartiges Gallenfieber, sagt er (p. 45.) "Typhus mit besonderem Leiden der Leber und der Ver-,,dauungsorgane, wie es der Herbst in allen Klimaten, "nur in verschiedenen Graden und unter Abweichung. "einiger Nebenzufälle, meistens sporadisch, und nur "bei der Herbstatmosphäre der heilseren Regionen epi-"demisch, hervorbringt, muss es jeder erkennen, der "die besten darüber vorhandenen Beobachtungen und "Beschreibungen geprüft hat, und nicht gewohnt ist, "das Weten einer Krankheit in wandelbare, ganz zufälg "lige und ausserwesentliche Symptoma (Epiphaenomeus), "zu setzen etc." - An einem andern Orte (p. 58 u. f.) erinnert dieser goistreiche Gelehrte, dass die galli-, gen Fieber auch in unserer Zone, nach den Beobachtungen eines Haller, Tissot, Sarcone, Rasori, Buchholz, Formey, Gesenius, Closset, Rigler u. a. m., bisweilen den Charakter eines wahren bösartigen gelben Fiebers annehmen.

chen und über die verschiedenen Erscheinungen, von denen es begleitet zu werden pflegt, bekannt geworden ist. Denn es ist ausgemacht, das das gelbe Fieber vorzüglich in solchen Gegenden vorkomme, die sich durch Hitze und Feuchtigkeit auszeichnen, besonders im Herbst, und unter dem gleichzeitigen Einflusse ganz derselben Ursachen, welche in unseren Gegenden die galligen Fieber erzeugen und ihren größeren oder geringeren Grad der Bösartigkeit bestimmen.

Meine Absicht geht nicht dabin, Alles bier zusammenzustellen, was sich über die Pathogenie dieser Krankheitsfamilie sagen lässt, um die Granzen dieser Abhandlung nicht zu weit auszudehnen. Ich begnüge mich damit zu versuchen, was sich vom Standpunkte der Physik und Chemie aus, bei der gegenwärtigen Ausbildung dieser Wissenschaften, hierüber sagen lasse. Insbesondere schließe ich meine Untersuchung an die Lebre von der Respiration an und nehme ganz vorzöglich Rücksicht auf die Ausscheidung des Kohlenstoffes aus dem menschlichen Körper, welche, obgleich krankhaft erhöht, offenbar im gelben Fieber eine sehr grosse Rolle spielt. Ich bescheide mich ührigens gern, dass eine solche einseitige Untersuchung diesen Gegenstand keinesweges zu erschöpfen im Stande sey, betrachte diess aber als das allgemeine Schicksal unserer wissenschaftlichen bungen.

: .**§.** . **4.** .

Vor mehreren Jahren bereits hat Prout *)
interessante Versuche angestellt, welche bei der
Beurtheilung unserer Krankheiten mir von der
größten Wichtigkeit zu seyn scheinen. Prout
fand nämlich durch viele auf die verschiedenste
Weise und unter den mannigfaltigsten Bedingungen angestellte Versuche folgende Thatsachen,
deren kurze Zusammenstellung hier zum Zweck
gehört:

- 1. Die Respiration erleidet täglich einen gewissen periodischen Wechsel. Die Menge des ausgehauchten kohlensauren Gases wächst nämlich regelmäßig vom Sonnenaufgange bis zum Mittage, wo sie am größten ist; sodann mindert sie sich eben so regelmäßig bis zum Sonnenuntergange, wo sie das niedrigste Maaß erreicht hat; die ganze Nacht hindurch erhält sie sich gleichmäßig auf dieser niedrigen Stufe. Dieser Wechsel, der auf eine bewundernswürdige Weise in jedem Tage den periodischen Verlauf des ganzen Lebens nachahmt, scheint, zum Theile wenigstens, vom Einflusse des Lichtes abzuhängen.
- 2. Prout bemerkte ferner, dass die Menge der ausgehauchten Kohlensäure nicht die nämliche sey bei jedem Individuum, und hält dafür, dass der Grund dieser Verschiedenheit theils in dem verschiedenen Baue der Respirationsorgane, theils

^{*)} Thomson's annals of philosophy. Vol. II, p. 528 u. ff.

übers. in Schweigger's Journ. für Chemie Bd. XV.

(1815) H. 1. p. 47 u. ff.

in einer gewissen Idiosynkrasie gesucht werden müsse.

- 3. Aber auch bei demselben Individuum sah er zuweilen anhaltende Abweichungen von der Regel, ohne einen bestimmten Grund davon auffinden zu können, jedoch meint er bemerkt zu haben, dass im Allgemeinen bei niedrigem Barometerstande die Kohlensäure in größerer Menge ausgehaucht werde, als bei hohem *). Ferner
- 4. fand er, dass das Maass der ausgehauchten Kohlensäure durch den Einstus verschiedener äusserer Bedingungen, zum Theile nach Belieben, für eine längere oder kürzere Zeit verändert werden könne:
- a) Mässige Muskelbewegung war fast die einzige Bedingung, durch welche er eine vorübergehende Vermehrung der ausgehauchten Kohlensäure hervorzubringen vermochte. War diese aber heftig und wurde sie so lange fortgesetzt, dass Ermüdung daraus entstand, so bewirkte sie das Gegentheil, nämlich Verminderung der Kohlensäure Aushauchung **).

^{*)} Es zeigt sich hier also auch bei der Kohlensäurebildung durch das Athmen, was Schweigger bei der Verbrennung des Phosphors nachgewiesen hat, dass die Ozydationskraft des Ozygens durch gewisse Grade der Verdünnung desselben vermehrt werde. (s. dess. Jahrb. der Chem. u. Phys. Bd. X. H. 1. p. 16 u. ff.)

^{**}J Hieraus dürfte sich wohl schließen lassen, daß die aufgelöste Beschaffenheit des Blutes in den Körpern zu Tode gejagter Thiere nicht von einer übermäßigen Oxydation desselben abgeleitet werden könne, wie einige Physiologen meinen.

- b) Sehr groß fand er hingegen die Anzahl derjenigen Bedingungen, welche die Aushauchung der Kohlensäure zu verringern im Stande waren; der Einfluss derselben war überdiess weit stärker und anhaltender. Denn alles, was die Lehenskräfte herabstimmt und abstumpft, vermindert die Absonderung des Kohlenstoffs durch die Lungen, z. B. langes Fasten, anhaltender Gebrauch von Mercurialpräparaten, die sogenannten deprimirenden Gemüthsaffecte, anhaltendes Nachtwachen, übermälsige Geistesanstrengungen u.'s. w. Hieher möchte auch die Verminderung der Koh-Jensaureaushauchung zu rechnen seyn, die sich im Zustande der Schläfrigkeit, bei dem Mangel an Muskelbewegung, bei anhaltenden Geistesarbeiten *) u. s. w. zeigt.
- merkung Prout's im Widerspruche zu stehen, dass auch ein mäsiger Genus spirituöser Getränke die Menge der ausgeathmeten Kohlensäure bedeutend verringere. Jedoch Brodie hat durch seine bekannten Versuche über die Wirkung der Gifte gezeigt, dass der Weingeist die vitalen Kräfte des Gehirnes herabstimme; von diesem scheint aber die Respirationsthätigkeit großen Theils abhängig zu seyn **). Hiezu kommt noch, dass durch den

^{*)} Vergl. Nasse in Meckel's Archiv. Bd. II. p. 5 u. ff. u. die dabei angeführten Schriften.

^{**)} Denn wenn auch das Gehirn und vorzüglich das 8te Nervenpaar keinen unmittelbaren Einfluß auf die Umwandlung des Blutes ausüben, so läßt sich doch nach den Versuchen Dupnytren's, Bichat's, Baglinie.

beschleunigten Blutumlauf die Lungen, das Gehirn und andere Organe leicht, auf eine ihren Functionen nachtheilige Weise, mit Blut überfüllt werden.

Es geht hieraus von selbst hervor, dass die sogenannten excitirenden Leidenschaften, die eine den geistigen Getränken so sehr ähnliche Wirkung ausüben *) und von diesen so leicht angeregt und entstammt werden, auch einen sehr ähnlichen Einstus auf die Aushauchung der Kohlensäure haben mögen. Diess wird noch mehr bestätigt durch das gesteigerte Respirationsbedürfnis, welches die Ausbrüche derselben zu begleiten pflegt; denn nach Prout's Beobachtung ist mit demselben

Dumas, Ducrotay de Blainville's, Emmert's, Le Gallois, Brodie's, Magendie's u. a. m. (vergl. Treviranus Biologie Bd. 10. p. 215 u. ff.) nicht läugnen, daß sie einen bedeutenden Einfluß auf die Respiration ausüben, sey es auch nur insofern sie überhaupt die organischen Bewegungen unterhalten. Da aber Le Gallois, Brodie u. a. bewiesen haben, daß das Herz nicht der Herrschaft des Gehirns, sondern vielmehr der des Rückenmarks unterworfen ist, und da überdieß der Puls größtentheils von den allgemeinen Gesetzen der Irritabilität abhängig zu seyn scheint (vergl. Knox in Meckel's Archiv. Bd. II. p. 85 u. ff. u. Wilson Philipp ebend. p. 320 u. ff.), so ist leicht einzusehen, wie die Erscheinungen des Blutumlauß und der Respirationsthätigkeit von einander so abweichen können.

^{*)} Eine Bemerkung, die sich sogar in die Sprache des gewöhnlichen Lebens übergetragen hat, wie der Ausdruck "freudetrunken" n. a. m. beweisen.

üb. organ. Kohlenstoff-Absonderungen. 141 stets eine Verminderung der ausgeathmeten Kohlensäuremenge verbunden *).

- d) Was von den Getränken gilt, möchte sich, jedoch mit Vorsicht, auch auf gewisse Speisen übertragen lassen, obgleich es hierüber noch an Versuchen fehlt. Ich mache hier besonders darauf aufmerksam, dass Dulong hinsichtlich der Aushauchung der Kohlensäure einen großen Unterschied bemerkte zwischen den Fleisch und Pflanzen fressenden Thieren **). Was den Einfluss der Speisen in quantitativer Rücksicht anlangt, so bemerkte Prout, dass eine 24stündige Enthaltung aller Speisen kaum einen nachtlieiligen Einfluss auf die Respiration bei ihm äulserte, hingegen lälst sich aus der Neigung zum Schlafe, die bei Ueberfüllung des Magens einzutreten pflegt, auf eine Verminderung der Kohlensäureaushauchung in diesem Falle schließen.
- 5. Ganz übereinstimmend mit den organischen Gesetzen überhaupt, insbesondere mit denen, welche wir in den Fiebern beobachten, ist-

^{*)} Nicht ganz überstimmend mit diesen Beobachtungen ist das, was Nasse über die Wirkung der aufregenden Leidenschaften auf die Respiration sagt (a. a. O. p. 1.):
"Aufregende Gemüthsbewegungen setzen und fordern vermehrtes Athmen" und (p. 18.): "Es kann nicht fehlen, dass das Athmen durch diese auf eine gesundheitswidrige Art gesteigert und dadurch eine zu rasche Verzehrung des Stoffes herbeigeführt werde u. s. w."

^{**)} Vergl. Bulletin de la soc. médicale etc. ann. 1825. Fevr. und Schweigger's Journal N. R. Bd. VIII. (1825.)
H. 4. p. 506.

endlich noch die Bemerkung Prout's, das, wenn die Menge der ausgehauchten Kohlensäure durch eine der erwähnten Bedingungen über das gewöhnliche Maass erhoben oder unter dasselbe herabgesetzt worden, auf eine kurze Zeit das entgegengesetzte Verhältnis eintrete, sobald die Wirkung jener Bedingungen aufgehört hat. War aber der Einflus derselben plötzlich und heftig, so kehrte der normale Zustand erst nach einem kurzen Schwanken zwischen den beiden entgegengesetzten Zuständen zurück.

Diess sind Thatsachen, welche leicht in die Sprache jeder Theorie übergetragen werden konmen. Offenbarsind sie sehr wichtig für die Kenntniss der Respiration im gesunden, wie im kranken Zustande, und viel Licht kann die sorgfältige Fortsetzung und Erweiterung dieser Versuche, besonders die Anstellung derselben in den verschiedenen Perioden der Krankheiten (namentlich der Figber) über die Natur dieser Krankbeiten verbreiten. - Man muls sich daher wundern, dass bisher niemand sich die Mühe gegeben, diese Versuche zu wiederholen, zu erweitern und auf den kranken Körper anzuwenden, außer Fyfe *) und Nysten **). Ersterer bestätigte Prout's Beobachtungen; letzterer stellte einige Versuche über die in verschiedenen Krankheitszuständen ausgehauchte Kohlensäuremenge an. Auch diese bestätigten im Allgemeinen das bisher Vorgetra-

³ S. vorliegendes Journ. Bd. XXVIII. (1820.) H. 3. P. 224.

⁾ Meckel's Archiv Bd. IIL p. 264 n. ff.

gene. Ich will hier nur anführen, dass Nysten immer eine verminderte Ausathmung von Kohlensäure fand, wenn Dyspnöe vorhanden war, diese mochte nun ihren Grund haben in einer krankhaften Desorganisation der Lungensubstanz*), in Blutüberfüllung oder in anderen Bedingungen, welche die freie Ausdehnung der Lungen verhindern. Die geringste Menge von Kohlensäure wurde in dem sogenannten adynamico-atactischen Fiebern ausgehaucht; aber in solchen acuten Fiebern, in welchen der Blutumlauf nirgends gestört war, schien ihr Maass das gewöhnliche zu übersteigen.

Schon früher hatten Crawford, Lavoisier, Seguin, Jurine, Girtanner, Bostock u. a. Ihnliche Thatsachen als die bereits angegebenen aufgefunden, so daß diese älteren und jene neueren Untersuchungen sich wechselseitig bestätigen. Von vorzüglicher Wichtigkeit für unseren Gegenstand ist aber hier noch die Thatsache, welche Lavoisier und Seguin durch ihre Versuche außer Zweifel setzten, daß nämlich bei dem Athmen in einer heißen Luft eine viel geringere Menge Kohlensäure gebildet werde, als in einer mäßig kalten.

^{*)} Hiernach dürfte wohl die Meinung unzulässig seyn, welche außer Anderen Herholdt in seiner Schrift über Lungenkrankheiten und insbesondere über Lungenschwindsucht (a. d. Dän. von Dr. A. Schönberg, Nürnberg 1814) ausspricht, daß nämlich die letztere durch ein übermäßig oxydirtes Blut unterhalten werde.

5. 5.

Fassen wir alles, was bisher von der Respiration vorgetragen wurde, in wenige Worte zusammen, so dürfen wir sagen, dass die Ausscheidung der Kohlensäure durch die Lungen auf zwiefache Weise beschränkt werde, durch Schwächung der vitalen Krafte der Nerven eben so wohl, als durch abermälsige Aufregung derselben, so, dass selbst die Bedingungen, welche anfangs die Ausscheidung der Koblensäure zu begünstigen scheinen, ibr Eintrag thun, wenn sie ein gewisses Maals übersteigen. Viele jener Bedingungen aber, welche eine Verminderung der Kohlensäureaushauchung hervorbringen, sind die nämlichen, welche als Gelegenheitsursachen des gelbeu Fiebers wie unserer Sommerfieber gelten, oder sie sind denselben ihrer Natur und der Art ihrer Einwirkung auf den thierischen Organismus nach wenigstens sehr verwandt. Was aber die Verhältnisse des Klima's und der Witterung anlangt, welche als prädisponirende Ursachen jener Krankheiten betrachtet werden, so müssen wir vor allen die Hitze als eine solche anführen *), insbesondere

Nach Humboldt äußert sich das gelbe Fieber nur in Ländern und Jahreszeiten, in welchen die mittlere Temperatur der Sommermenate auf 24° der Centesimalscale steigt. Wie sehr eine hihe Temperatur der Atmosphäre dem Entstehen des gelben Tithers gürstig sey, geht noch besonders darens harver, daß rach der Erfehrung jenes großen Reisenden die Zahl der in Vera Cruz am gelben Fieber Erkranhten gleichen Schritt mit der zunehmenden Hitze zu halten scheint. Er liefert darüber

wenn diese mit großer Feuchtigkeit des Bodens und der Atmosphäre verbunden auftritt. Schon oben wurde erwähnt, dass das gelbe Fieber und ihm verwandte Krankheiten vorzüglich in heißen und seuchten Landstrichen herrschen, z. B. an den Meeresküsten und in sumpfigen Gegenden der Tropenwelt, besonders nach der, diesem Himmelsstriche eigenthümlichen, Regenzeit. Auch in unserer Zone wächst die Macht jener Krankheiten in gleichem Maasse mit der Hitze und die am meisten

in seinem oben angeführten Werke folgende Tabelle. (Vergi, auch Gilbert's Ann. Bd. 45. p. 268.)

Zeit der Nordwinde.	Mittlere Temperatur der Luft nach der Centesi- malscale zu Vera Cruz Mexiko Paris,			Kranke am gel- ben Fieber im St. Sebastians- Hospitale zu Ve- ra Cruz hinein- gekom- men gestor-	
Januar	1 810,7	1	10,9	7	1 2
Februar	92,6	1	4,5	6	
März Zeit der Südwest- winde und des	25,5		8,0	19	5
gelben Fiebers.					
April	25,7	18°,6	10,5	20	4
Mai	27,6	18,8	14,1	75	11
Juni	27,5	16,9	18,0	49	6
Juli	27.5	17,0	19,4	51	11
August	27,6	17,0	20,2	94 63	16
September	27,4	15,8	16,4		8
Oktober	26,2	16,4	12,0	29	5
Zeit der Nord- winde.					
November	24,0	14,4	6,5	9	9
December	21,1	13,7	1 5,8	5	0
Mittel aus dem ganzen Jahre.	25,4	17,0 (?)	11,5	auf 6,2	1

146 Schweigger-Seidel

ausgebildeten Formen derselben werden in engen, sumpfigen Thälern (z. B. in manchen Gegenden Ungarns, Italiens, besonders des untern, Hollands u. s. w.) und ganz besonders dann beobachtet, wenn nach anhaltenden Regengüssen adie
Hitze plötzlich zu einer ungewöhnlichen Höbe
steigt.

Von der Wirkung der Hitze auf die Respirationsthätigkeit war bereits die Rede. Was aber den Einftals einer fauchten oder trockenen Luft auf dieselbe anlangt, so müssen wir beklagen, dass die Physiker und Chemiker über diesen Punkt bisher noch keine Versuche angesteilt baben, worauf schon Ermann in seiner interessanten Abhandloog über das Athmen des Cobitis fossilis aufmerksam machte *). Im Allgemeinen jedoch kann nicht geläugnet werden, dass eine feuchte Witterung, insbesondere wenn sie mit boher Temperatur der Luft verbunden ist (wie wir sie mit dem Ausdrucke schwül zu bezeichnen pflegen) die Energie der Muskeln und des genzen Körpers herabstimme **), wodurch die Aushauchung der Kohleasaure vermindert werden muß ***). Ueber-

^{*)} Vergl. Gilbert's Annal. 1ste R. Bd. XXX. (1808) p. 115.

**) Dies wird gans besonders durch die Bemerkungen Nasse's, Edward's u. a. bestätigt. Vergl. darüber Meckel's Archiv Bd. II. p. 73 u. ff. u. p. 611 u. ff., wo auch der früberen Beobachtungen Hn mboldt's, Carlisle's und Pierson's über diesen Gegenstand Erwähnung geschieht.

^{***)} Daß auch eine ungewöhnliche Trockenheit der Laft auf die Respirationsthätigkeit einen sehr nachtheiligen

mit der Wärme, die Fäulnis im hohen Grade, wad übt so durch Verderbnis der atmosphärischen Lust einen gefährlichen Einslus auf die Respiration aus. Dass aber eine verdorbene Lust dem gelban Fieber sehr ähnliche Krankheiten hervorbringen könne, hat erst in den neuesten Zeiten wieder die Ersahrung in Frankreich gelehrt. In einigen Schiffen nämdich, welche getrockneten Dünger (poudrette) geladen hatten, wurde die ganze Mannschaft von einer fauligen Krankheit, dem gelben Fieber nicht unähnlich, ergriffen "). Keine undere Ursache konnte aber für diese Krankheit aufgefunden werden, als die Fäulnis, welche in dem feucht gewordenen Dünger sich entwickelt

Chemie u. s. w. Bd. VIII. (1825). H. g. p. 297.

^{...} Rinflus auszuüben im Stande sey, lehrt das unmittelbaze Gefühl und scheint auch die tödtliche Wirkung des ... Samiel, Harmatten und ähnlicher Winde au beweisen, . You vielen Schriftstellern wird überdiese angegeben, dass ... das gelbe Fieber gar nicht selten in sehr trockenen Ge-.. genden und Witterungszuständen. vorkomme. Dasselbe gilt auch für unsere Gallenfieber. Möchte nicht vielleicht in diesem Falle die atmosphärische Elektricität - durch übermälsige Reizung des Nervensystems die Rolle der Fauchtigkeit übernehmen? - Man vergleiche hier-... über die Erfahrungen Vessalis, Pfaff's, Schüb-· ler's, Rossi's und Bellingeri's über die Wirkung der Elektricität auf den thierischen Körper und die Ansicht Gmelin's (allgem. Pathologie d. menschl. Körpera ste A. p. 68 u. ff.) über die Weise, auf welche die Winde Krankheiten zu erregen im Stande seyn mögen. . *) S. Alex. N. v. Scherer's allgem. nord. Annalen der

hatte, wodurch die in den Schiffsräumen eingeschlossene Luft ungewöhnlich erhitzt und mit
Feuchtigkeit, mit Schwefelwasserstoffgas, Ammoniak u. s. w. geschwängert worden war *).

viele Schriftsteller und unter diesen ganz neuerdings Thomassen a Thuessink **)
hagen die Meinung, dass die heilsame Wirkung,
welche die Chlorin-Räucherungen in dem gelben
Fieber und ähelichen Krankbeiten bewiesen ha-

^{: 4)} Es ist hinlänglich bekannt, dass Dupuytren diese Gase als die Basis der minsmatischen Beschaffenheit der Atmosphäre ausieht; Mitchill beschuldigt den oxydirten Stickstoff, Andere das Kohlenwasserstoffgas und andere Lustarten. - Davy führt in seinen Untersuchungen über das oxydirte Stickgas eine Menge Beobachtungen fiber den Einfluss verschiedener Gasarten auf die Ruspiration au, die jedech nichts anderes als die Schädlichkeit vieler derselben beweisen. Einige meinen aber, daß nicht blos auf die zich entwickelnden Gasarten Bücksicht genommen werden müsse, sondern auch auf die in den faulenden Stoffen Statt findende Thätigkeit, welche vielleicht (wie wir diess bei den Permenten sehen, s. S. 7.) in dem Blute eine ähnliche Thätigkeit einzuleiten im Stande seyn möchten, wenn sie in dasselbe gelangen. Orfila's, Gaspard's, Dupuy's u. a. Beobachtungen (Froriep's Notizen u. a. w. Bd. V. N. 4. p. 65. and N. 12. p. 188.) können für diese Ansicht benutzt werden. Man vergleiche hier noch, was Magendie über diese Beobachtungen sagt. (Journ. de Physiol. expérim. et pathol. (1822) T. II. N. 1.)

^{**)} A. a. O. p. 107. Vergl. auch Guyton-Morveau's Schreiben an den Prof. Harless u. s. w. im n. Journ. der ansländ. med. Lit. von Harless und Ritter. Bd. III. St. s. p. 175 n. ff.

ben, als ein Beweis für deren Entstehung aus einem eigenthümlichen Contagio betrachtet werden müsse. Mit dieser Ansicht steht aber die Beobachtung, welche Thenard und CluzeI bei Vliessingen zu machen Gelegenheit hatten, im geraden Widerspruche. Diese sahen nämlich, dass durch Anschwängerung der Luft mit Chlorindämpfen, in der Nähe der sumpfigen Gräben und Moräste, die beim Festungsbau beschäftigten Soldaten vor den dort endemisch herrschenden äußerst gefährlichen Wechselfiebern, (Morast-Fiebern) geschützt wurden. Niemand möchte aber wohl die Ursache dieser Krankheiten in einem eigenthümlichen Contagio suchen, vielmehr ist es ausgemacht, dass diese erzeugt werden von den Ausdünstungen der Moräste, oder, was wahrscheinlich dasselbe ist, von dem in Menge sich daraus entwickelnden Kohlenwasserstoffgase und anderen Luftarten, welche das Chloringas zersetzt, und dadurch deren gefährlichen Wirkungen zuvorkommt *).

^{*)} Hierher gehören die neuern Erfahrungen Labaraque's und Orfila's über die Kraft des Chlorinkalkes faulige Gerüche zu zerstören. (Froriep's Not. B. V. N. 1. p. 16 u. N. 15. p. 239). — "Die Herren Thenard "und Cluzel, bemerkt Ficinus (Zeitschr. d. Naturund Heilkunde. Dresden 1819. Bd. 1. p. 94.) eben so scharfsinnig als wahr, "sahen, dass die Anwendung des "Chlorins bei Vließingen den dort endemischen Morast"fiebern schnelle Gränzen setzte, indem sie Chlorin"dunst in den schlammigen Gräben (den Quellen des "sumpfigen Miasma's) verbreiteten. " — "Da die Krank-

Schweigger-Seidel

150

Von wie großer Wichtigkeit es sey, bei den Untersuchungen über den Ursprung dieser Krankbeiten auf die Respiration Rücksicht zu nehmen, wird noch ganz besonders durch die Beobachtung Bally's bestätigt, der in den Leichnamen am gelben Fieber verstorbener Menschen das verlängerte Mark atrophisch fand *), aus welchem bekanntlich der pneumo-gastrische Nerv, der die Langen mit Nerven versorgt, entspringt.

5. 6.

Zwiefach aber ist die Wirkung der gehemmten Kohlensäureaushauchung der Lungen. Die gestörte Umwandlung des venosen Bluts in arterielles muß zunächst die Menge des Venenbluts im Körper verhältnißmäßig vermehren und eine Ueberfüllung des venosen Gefäßsystems veranlas-

[&]quot;theit keine ansteckende war, so ist hier von der hypo"thetischen Neutralisirung eines thierischen Anstek"kungsstoffes nicht die Rede. Vielmehr ist unter solchen
"Umständen die in der Atmosphäre influerwährend vor"handene Peuchtigkeit, nehst der aus dem Schlamme
"aufsteigenden Sumpfluft (gekohltes Wasserstoffgas) als
"Krankheitsursache anzusehen. Dann ist aber die
"schnelle Hülfe des Chlorins rein chemisch. Es neutra"lisirt den Wasserstoff und bildet sich mit ihm in sak"sauren Dunst um; dieser saugt alsdann den Wasser"dunst begierig ein, und diese neue Verbindung erhält
"zugleich das Vermögen schnell an das vorhandene li"quide Wasser zu treten. Hierdurch ist klar, dass die
"Atmosphäre nicht nur vom Wasserstoffe gereinigt, son"dern auch ausgetrocknet werde."

⁴⁾ Bally du typhus d'Amérique. Paris 1814 p. 158.

en (Plethora venosa); sodann muss durch den m Körper zurückgehaltenen Kohlenstoff die chenische Beschaffenheit des Venenbluts nicht allein, ondern bei länge er Dauer auch die des Arterienlutes, verändert werden, so nämlich, dass die aturgemässe Verschiedenheit des arteriellen und enosen Blutes mehr und mehr aufgehoben ercheint (gesteigerte Venosität) *).

Es scheint kaum nöthig zu erinnern, dass iese Zustände sich um so schneller verschlimmern nüssen, je mehr zu gleicher Zeit Stoffe in den lörper aufgenommen werden, in deren Mischung er Kohlenstoff sehr vorwaltet, es geschehe diess un durch Einsaugung der Haut und der Lungen z. B. kohlenstoffhaltiger Luftarten), oder auf dem Vege der Ernährung (durch spirituöse Getränke, stte Speisen u. s. w.); indem sowohl auf diese Veise, als auch durch eine ungewöhnlich gesteierte Thätigkeit der organischen Kräfte, welche das rterielle Blut in venoses umwandeln (z. B. durch eberhafte Bewegungen, aufregende Leidenschafm u. s. w.), der Koblenstoff sich im Körper chnell anhäusen mus, wenn auf die angegebene Veise dem immer mehr drängenden Bedürfnisse, ie Kohle durch die Respiration auszuscheiden, icht Genüge geleistet werden kann. Diese Zutände müssen endlich eine um so gefährlichere

Je weniger (um wieder einen Blick auf vergleichende Anatomie zu werfen) das Respirationssystem im Fötus und den verschiedenen Thiergattungen ausgebildet ist, um so wenigen deutlich unterscheidet sich das Arterienblut vom Venenblute.

Höhe erreichen, je weniger die Functionen der andern Organe, welche zur Kohlenstoffaussonderung bestimmt sind, für das Bedürfnils des Körpers ausreichen, je mehr es der Thätigkeit derselben entweder von Natur an Krast mangelt, oder je mehr sie der übermässigen Ans rengung erliegen und durch andere Einstüsse in ihrer Wirksamkeit gestört werden. Ich mache hier vor allen Dingen auf die gestörte Absonderung der Leber und der Haut und auf die unterdrückten Hämorrhoidal- und Menstruationsblutungen ausmerksam *).

§. 7.

Wunderbar aber könnte es scheinen, dass eine geringe Menge im Körper zurückgehaltener Kohle, welche durch die Respiration hätte ausgeschieden werden sollen, so große Uebel bervorzubringen im Stande seyn solle. Keinesweges ist jedoch zu behaupten, dass die Kohlenstoffmenge,

⁽Vergl. Note sum §. 9.) Nach den Untersuchungen vom Brande und Lavagna seichnet sich auch das Menstruationsblut durch seinen großen Gehalt an Kohlenstoff ans. Chemische Untersuchungen des Hämorrhoidalblutes sind, meines Wissens, noch nicht angestellt worden, jedoch sprechen mehrere Thatsachen dafür, daß es sich, wenigstens in vielen Fällen, dem Menstruationsblute, wie im Aeußern, so auch in der Mischung, mehr oder weniger ähnlich verhalte. Gerechtfertigt wird diese Ansicht überdieß noch durch die Erwägung der Verhältnisse, unter welchen diese Blutanssonderungen sich zeigen und his zum Uebermaaß gesteigert werden. (Vergl. Note zum §. 12.)

welche im gesunden Zustand aus dem Körper ausgeschieden wird, so sehr geringe sey *); und wie re diess auch, so wissen wir in den neuesten Zeiten mehr als sonst jene chemische Verwandtschaft zu würdigen, welche die Alten in einem anderen Sinne vorbereitende (affinitas disponens) nannten. Wie nämlich eine sehr geringe Menge Kohlensäure, welche von zuckerhaltigen Früchten oder Flüssigkeiten eingesaugt wird, eine weinige Gährung in denselben einleitet, durch welche eine viel (120mal) größere Menge Kohlensäure, als die vorher aufgenommene war, erzeugt wird **): so haben

^{*)} Wenn Prout (J. d. Physik u. Chemie Bd. XXVIII. S. 257) fragt: "Sollte bei diesem Processe (der Respiration) nichts anderes vor sich gehen, als die Ausscheidung von ein wenig überflüssiger Kohle?" so wollen wir zwar gern zugeben, dass bei der Respiration noch manches Andere zu beobachten seyn mag, und in dieser Hinsicht auf eine interessante Abhandlung verweisen, von Reich üb. die Gesetze des Lebens (in d. Abh. d. phys. med. Soa, zu Erlang. B. 1. 1810. S. 442); indess ist es doch keinesweges so wenig Kohle, welche bei dem Respirationsprocess ausgeschieden wird, da Prout selbst (p. 221) angiebt, dass Berzelius den täglich durch die Lungen ausgeschiedenen Kohlenstoff auf 11 Unzen und 1 Drachme berechne. Seguin schätzt ihn zwar nur auf 5 Unzen 7 Drachmen (Meckel's Archiv Bd. III. p. 607) eine immer noch sehr bedeutende Menge!

^{**)} Man vergl. Gay-Lussac's (vorlieg. Journ. Bd. II. H. s. p. 194) und Döbereiner's Versuche (Gilbert's Ann. Bd. 7s. p. 450). — Einiges andere hierber gehörige erwähnt Schweigger in seiner Abhandlung über die Analogie der Gührung mit dem Galvanismus (Jahrb. d. Chem. u. Phys. Bd. X. S. 259 u. folg.).

wir ganz neuerdings durch Döbereiner's merkwärdigen Versuch mit der Platina auch in der
anorganischen Natur gesehen, wie durch die bloße
Berührung irgend eines Körpers mit einem andern
die größte Veränderung in demselben vorgehen
könne, so daß, wie solches wir bei den Miasmen
und Contagien wahrnehmen, das quantitativ
höchst Unbedeutende dennoch sehr bedeutende
Wirkungen hervorzubringen vermag *).

Leberdiels müssen wir wohl erwägen, dass hier nicht allein Rücksicht zu nehmen ist auf im Körper zurückgebaltene Stoffe, sondern ganz besonders auf gestörte und verminderte organische Thätigkeiten. Ist es aber nicht wahrscheinlich, dass, indem die organischen Kräfte gehemmt werden, welche die Ausscheidung des Kohlenstoffs aus dem Organismus bewirken, die Thätigkeit derjenigen gesteigert werde, welche das arterielle Blut in venoses umwandeln? Und wenn wir auf die einander eutgegengesetzten, gleichsam polaren Verhältnisse im thierischen Körper Rücksicht nehmen, mässen wir es nicht wahrscheinlich finden, dass dieselben Einslässe, welche die Respirationsthätigkeit beschränken, z. B. Wärme, spirationsthätigkeit beschränken, z. B.

[&]quot;) Man vergleiche hiermit, was Fuchs (Journ. der Ch.
u. Ph. Bd. XIX. H. s. p. 151) über die gänzliche Umwandlung der Krystaliform des kohlensauren Kaiks durch
eine äußerst geringe Beimischung von kohlensaurem
Strontian im Arragonit sehr geistreich bemerkt, indem
er aufmerksam macht, dass diese kleine Menge Strontian hier auf eine ähnliche Weise wirke, wie die Giste
in der organischen Natur.

Mittose Getränke u. s. w. zugleich die Thätigkeit derjenigen Kräfte steigern, welche, im Gegenmetze mit jener, das Arterienblut in Vehenblut umwandeln, so dass auf diese Weise das Uebergewicht der Venosität immer mehr und mehr zunehmen muß?

Fassen wir nun diese beiden Gesichtspunkte, den physikalischen und organischen zusammen, so wird es uns weniger befremden bei der Zusammenwirkung vieler der angegebenen feindseligen Einflüsse, den Organismus in einen Zustand gerathen zu sehen, dessen Extrem, das gelbe Fieber, sich in einer allgemeinen Tendenz zur Kohlenstoff-Bildung und Ausscheidung äußert, welche zuletzt die gänzliche Auflösung des Organismus nach sich ziehen kann.

§. 8.

Nun fragt es sich aber vorzüglich, wie der durch Beschränkung der Lungenthätigkeit im Organismus zurückgehaltene oder überhaupt in ungewöhnlicher Menge in dem Körper angehäufte Kohlenstoff krankhafte Erscheinungen in anderen Organen, insbesondere die so häufigen galligen oder sogenannten polycholischen Affecte hervorbringen könne? Hier müssen wir auf jenes allgemeine Naturgesetz Rücksicht nehmen, dessen Spuren selbst in den chemischen Verhältnissen der anorganischen Natur aufgefunden worden sind *), ich meine die Wechselbeziehungen und

^{*)} Man vergleiche hier die Bemerkung von Fuchs über gewisse in stöchiometrischer Beziehung vicariirende Be-

vicariirenden Thätigkeiten der verschiedenen Systeme und Organe unter einander, selbst solcher, die dem ersten Auscheine nach ganz verschieden zu seyn scheinen. In der organischen Natur lernen wir viele Arten der vicariirenden Thätigkeiten kennen, und vor allen andern hat Brandis ") die Gesetze, nach welchen sie erfolgen, auf eine geistreiche Weise auseinander gesetzt. Welche Organe namentlich den Mangel der hinreichenden Lungenthätigkeit vicariirend ausgleichen, lehrt die vergleichende Anatomie; und mit Beziehung auf dieselbe wollen wir daher zuerst von der vicariirenden Thätigkeit der Leber sprechen **). Wir sehen nämlich:

1. im Embryo die Leber durch ihre außerordentliche Größe vor allen übrigen Organen vorherrschen, so daß schon auf den ersten Blick
einleuchtet, dieses Organ müsse in jener Entwick-

standtheile, im vorliegenden Journal d. Ch. Bd. XV. H. 4. p. 532.)

o er p. 8. das allgemeine Gesetz folgendermalsen beneichnet: "Wenn gewisse Thätigkeiten in einzelnen Or"ganen oder ganzen Systemen der Organisationen ver"mindert werden, oder ganz aufhören, oder überhaupt
"für das Bedürfnils der Organisation nicht hinreichend
"sind, so entstehen in anderen Organen lebendige Thä"tigkeiten, die als Wirkung der Verminderung oder des
"Aufhörens der ersteren angesehen werden können, und
"den Mangel jener ersten Thätigkeiten ersetzen."

^{**)} Vergl, hier insbesondere Ebeling de pulmonum cum hepate antagonismo, Götting. 1806, — Tiedemann's Zoologie, sr Bd. 1810, p. 515.

lungsstufe des menschliehen Körpers, wo die Respiration noch fehlt, von der größten Bedeutung seyn.

- 2. In den Winterschläfern (z. B. dem Murmelthier, der Haselmaus u. a.) sehen wir während des; Winterschlafes, wo die Respiration fast ganz aufgehoben ist, die Leber wachsen, Herz und Lungen aber zusammenfallen, so dass auch hiermas hervorzugehen scheint, dass die Leber is diesem Zustande die Function der Lunge übernehme. Farner
- . 3. sehen, wir in chronischen Lungenkrankheiten nicht selten die Leber an Größe zunehmen.

Aus diesem Allen geht schon deutlich hervor, dass zwischen Leber und Lungen eine sehr große Wechselbeziehung Statt finden müsse. Es lassen sich aber die deutlichsten Spuren derselben überdiels in der ganzen Thierreihe verfolgen; denn wir finden durchaus die Leber verhöltnismäsig um so größer und ausgebildeter, je weniger die Respirationsorgane entwickelt sind. Nur an einige bekannte Thatsachen wollen wir erinnern, in welchen dieses allgemeine Gesetz recht deutlich. bervortritt.

Bei den Insecten sehen wir einige kleine Blinddärme die Function der noch fehlenden Leber übernehmen, was zum Theile wenigstens der bedeutenden Entwickelung ihres Respirationssystems entspricht.

Bestimmter tritt erst in den Mollusken die Leber auf, wo sie, von außerordentlicher Größe, vielleicht das wichtigste Organ ausmacht. Be-

158 Sohweigger-Seidel

merkenswerth ist hier besonders, dass sie, entweder in den Wänden des Darmkanals eingewachsen, zu diesem fast in demselben Verhältnisse steht, wie die Lupgen zu den Bronchien, oder auf eine ähnliche Weise das Herz umfast, wie es in höheren Organisationen die Lungen thun. Die Respirationsorgane sind bekanntlich in dieser Thierklasse noch äußerst unvollkommen.

In den durch Kiemen athmenden Fischen ist gleichfalls die Leber von bedeutender Größe. Besonders deutlich finden wir jenen Antagonismus dadurch ausgesprochen, daß die Knorpeläsche, deren Respirationsorgane gleichsam den Uebergang bilden von den Respirationsorganen der niederen Thiere zu den Lungen der hüheren *), eine kleinere Leber besitzen, als die Knochenfische.

Bei den Amphibien findet offenbar ein ungekehrtes Verhältnis Statt zwischen der Größe der
Leber und der innern Hautsläche, welche die Lungen bildet. So bestehen z. B. die Lungen der
Wassersalamander nur aus einigen Blasen, die Leber derselben aber übertrifft an Größe bei weitemdie der Schildkröten, deren Lungen wiederum
eine größere Hautsläche darbieten, da sie viel zelliger sind.

Auch die Fögel, denen Cuvier eine doppelte Respiration zuschreibt (durch die Lungen
und durch die Knochen) besitzen noch immer eine
verhältnismässig große Leber und zwar eine grö-

^{*)} Mockel's System der vergleichenden Anatomie. Halle 1821. Th. 1. p. 162.

fære als die Säugethiere. Man könnte hier sagen, dass die Natur auf alle Weise für das Bedürfniss der Vögel, als Luftthiere, gesorgt habe. In der That aber nehmen die Respirationsorgane derselben zwar einen großen Raum ein, jedoch sind ihre Zellen viel größer, als die der Säugethierlungen, und überdiess nicht allenthalben geschlosen, wie diese. Daher finden wir bei der Vergleichung der inneren Hautstäche, welche beider Lungen darbieten, die der Vögel weit kleiner, als die der Säugethiere.

In der Klasse der Säugethiere erlangen die Lungen den höchsten Grad ihrer Ausbildung. Je nachdem sie aber in einer Gattung mehr oder weniger ausgebildet sind, finden wir eine kleinere oder größere Leber. So haben die Nagethiere sämmtlich eine sehr große Leber, obgleich die das ganze Leben dauernde Thymusdrüse bereits für die wenig ausgebildeten Lungen zu fungiren scheint. Eben so verhält es sich mit den Tauchern*), mit den Winterschläfern und solchen Säugethieren, welche unter der Erde leben.

Bei dem Menschengeschlechte endlich sind die Lungen verhältnismäsig am größten und haben hier die höchste Stuse ihrer Vollendung erreicht; die Leber hingegen ist nicht allein viel kleiner als die Lungen, sondern auch viel kleiner als bei den übrigen Thieren. Doch gilt dieses

^{*)} Es scheint diess zugleich ein Beweis zu seyn für das, was 5. 5. über den beschränkenden Einfluss großer Feuchtigkeit auf die Respirationsthätigkeit gesagt wurde.

per für den ausgebildeten Menschen; denn ein umgekehrtes Verhältnils findet, wie schon oben bemerkt wurde, im Fötuszustande Statt, und erst ion fansten Lebensjahre tritt das für die spätere Lebenszeit normale Größenverhältniß zwischen Lange und Leber ein. Im vorgerückten Greisen-Alter, wo die Lungenthätigkeit nach und nach wieder abnimmt, wird hingegen die Leberthätigkeit gesteigert; ja man nimmt nicht selten ein Wachsen der Leber wahr. Im weiblichen Geschlechte sind die Lungen weniger groß, als im mannlichen, was schon durch den Bau des Thorax klar wird, dagegen findet sich bei demselben eine größere Leber. Am deutlichsten sehen wir diese Wechselbeziehung in der Schwangerschaft bervortreten, wo die Lungenthätigkeit sowohl mechanisch als dynamisch gestört und gehemmt, das Respirationsbedürfnils aber gesteigert ist. Die in jener Zeit erhöhte Leberthätigkeit erzeugt nun die galligen oder polycholischen Affecte, an welchen die Schwangern so oft leiden; ja bisweilen soll ein wirkliches Wachsthum der Leber bemerkt worden seyn. Diess gilt aber nicht blos vom menschlichen Weibe, sondern auch bei den übrigen Thieren tritt dasselbe Verhältniss mehr oder minder deutlich hervor.

Damit nun das eben Angeführte an das, was in den vorigen Paragraphen auseinander gesetzt worden ist, um so enger angeschlossen werde, sey es erlaubt hier zu wiederholen, was bereits oben von den Negern angedeutet wurde. Von der Natur auf einer niedrigeren Bildungsstufe zurückge-

halten, zeichnen sich diese nämlich durch die Größe ihrer Leber aus, dagegen scheint der Bau ihrer Respirationsorgane weniger ausgebildet und dem ähnlich zu seyn, wie wir ihn beim caucasischen Weibe finden. In der That scheint diess eine Folge des Klima's zu seyn, da wir ein ganz ähnliches Verhältniss bei den tropischen Thieren wiederfinden. Insbesondere soll bei den Vögeln, die aus den kalten Ländern in die heissen zu wandern pflegen, während ihres Aufenthaltes in den letzteren, ein Wachsen der Leber bemerkt worden seyn; ja man behauptet diess sogar von den Menschen, welche in kalten Klimaten geboren nachher in heißen ihren Wohnsitz aufgeschlagen haben, so dass man schon in dieser Hinsicht sagen könnte, die Natur mache noch jetzt während der Acclimatisirung den Versuch, eine Race in die andere umzuwandeln.

§. 9.

Leicht könnten diese Thatsachen um Vieles vermehrt werden, doch genügt das Angeführte hinlänglich, um auf das Wechselverhältnis aufmerksam zu machen, welches zwischen Lunge und Leber Statt findet. Aber nicht bloss der erwähnte Antagonismus beider Organe beweist diess, sondern auch die Aehnlichkeit in der Entwickelung und dem Baue derselben, insbesondere in ihrer Stellung zum Gefäse- und Nervensystem. Hieraus geht zu gleicher Zeit hervor, dass Berzelius Meinung sehr zu beschränken ist, wel-

cher behauptet, dass kein anderes Organ aufser den Lungen einen elementaren Bestandtheil des Blutes vorzugsweise auszusondern bestimmt sey *). Diels muls jedoch bier noch erwähnt werden, dals die Leber, obgleich sie vicariirend die Function der Lungen übernimmt, nichts destoweniger gewissermalsen auf eine entgegengesetzte Weise thätig ist, so dass hinsichtlich der Function beider Organe in der That ein wirklicher Antagonismus Statt zu finden scheint. Denn die Kohle wird im oxydirten Zustand, als Kohlensäure, durch die Lungen ausgeschieden, die von der Leher abgesonderte Galle hingegen enthält die Kohle im verbrennlichen, also mindestens weniger oxydirten Zustande **). Jene biliosen oder polycholischen Affecte deuten daher eine Anbaufung nicht oxydirter Kohle im Körper an. Diess wird noch mehr dadurch bestätigt, dass die Galle in unseren Krankheiten oft von dunkler fast schwarzer Farbe ist, ja sogar eine fettige, pechartige oder eine zerreibliche und deutlich kohlige Beschaffenheit hat ***). Interessant wird es seyn, hier noch das

^{*),} Die Meinung", sagt Berzelius, "ist gewiß irrig, daß irgend ein Organ, ausgenommen die Lungen, bestimmt sey, ein eigenthümliches Element in größerem Verhältnisse als die übrigen Bestandtheile abzusondern" (s. d. Journ. ält. Reihe. B. XI. S. 265.)

Nach Thomson (vorlieg. Journ. Bd. XXVIII. (1800.)

H. 2. p. 187.) besteht der eigenthümliche grüne Gallenstoff aus Kohlenstoff 54,55, Wasserstoff 1,82 und Sauerstoff 45,65.

debrandt u. a. in ihren Schriften über die krankhafte

ub. organ. Kohlenstoff-Absonderungen. 163
zu vergleichen, was Bizio über eine eigenthümliche fette Substanz bemerkt, die er in einer

Beschaffenheit der Galle angegeben haben, wie auch die von Heusinger a. a. O. p. 111. citirten Schriften. Bemerkenswerth scheint es mir, dass mehreremale bei Kranken, welche in der hiesigen Klinik am Sommerfieber behandelt wurden, plötzlich alle Symptome einer heftigen Vergiftung eintraten, und diels zwar nach dem kritischen Ergus einer krankhaft veränderten Galle in den Darmkanal, besonders wenn sie ungewöhnlich lang in demselben verhalten wurde. Alle drohenden Symptome schwanden nach einem kräftigen Purganz. Möchten nicht vielleicht die nervösen Zufälle, welche die Cholera vera und im geringeren Grade selbst die Cholera spuria zu begleiten pflegen, zum Theil wenigstens, aus der vergiftenden Einwirkung dieses pathischen Products abzuleiten seyn und so die alten gastrischen Aerzte, deren beständiger Refrain: ,,eine giftige, bösartige, scharfe Galle" war, im gewissen Sinne und für gewisse Fälle vertheidigt werden können? Wenn wir uns aber noch an die vergiftende Eigenschaft erinnern, welche die Lebern mancher Thiere, besonders einiger Fische und anderer Seethiere (nach Steller z. B. die der Seebären) zur Begattungszeit annehmen, wenn wir bei der Combination dieser Umstände Rücksicht nehmen auf den Consensus, welcher zwischen der Leber und den Speicheldrüsen Statt findet, dürften wir nicht von diesen Gesichtspunkten aus einen Schluss auf den Ursprung und die Natur der organischen, insbesondere der animalischen Gifte wagen? Hiezu kommt noch die bekannte Bemerkung, dass die giftige Eigenschaft gewisser Thiere durch große Hitze, durch leidenschaftliche Aufregung und durch andere Einflüsse vermehrt wird, welche eine venose Beschaffenheit des Blutes begünstigen; dass endlich die Wirkungen, welche jene Gifte auf den thieriSchweigger-Seidel

164

krankhaften Galle fand und Erythrogen nannte"). Hieher ist auch die Beobachtung mehrerer Aerzte, unter andern Traill's und M'Cartney's zu rechnen, welche einigemal, besonders bei Leberentzändungen, eine ölige Substanz im Blutwasser fanden **).

schen Organismus ausüben, denjenigen nicht unähnlich sind, welche das gelbe Fieber zu begleiten pflegen, besonders wenn wir auf die krankhafte Aussonderung der Kohle aus dem Körper Rücksicht nehmen. (Vergl. He usinger a. a. O. p. 84 n. p. 141. und die dort angegebnen Schriften.) Von großem Interesse wird er seyn, in dieser Beziehung das nachzulesen, was Krukenberg über ein gewisses eigenthümliches Pigment und über die Beschaffenheit der ganzen Blutmasse überhaupt in den Leichnamen an der Hundswuth verstorbener Measchen and Thiere beobachtet hat 'Horn's Archiv Jahrg. 1817. Bd. 1. p. 564); eben so die Beobachtung Locher's (Diss. exhib. magnum lienis in hydrophobia momentum) fiber ein eigenthümliches Exanthem auf der aniseren Fläche der Milt, das die größte Aehulichkeit mit demjenigen zu haben scheint, welches Audonard (Ann. de la soc. med, prat. de Montpellier. Vol. XIL p. 17) auf der Milt eines Menschen fand, der an einer venosen Obstruction derselben gestorben war.

^{*)} Configliachi und Brugnatelli Giorn. 1822. Bim. VI. p. 445. u. vorliegend. Journ. N. R. Ed. VIL (1825) Hft. 1. p. 110.

Journ. N. R. Bd. X. (1824) Hit. 5. p. 133. — Viele That-suchen, und auch die chemische Analyse beweisen einem unverkeunbaren Zusammenhang der Fette mit dem Gallstoff und anderen organischen lehlenreichen Pigmenten. Göbel hat dieß für einige wenigstens durch die chemische Analyse mechgewiesen im vorliegenden Journale N. R.

üb. organ. Kohlenstoff-Absonderungen. 165

Diese Anhäufung von Kohlenstoff im Körper scheint zwar nach dem, was wir im vorigen Peragraph von dem Baue des Embryo erwähnten in diesem naturgemäls zu seyn, und dem gesunden Zustande des Körpers in dieser Lebensperiode zu entsprechen. Dasselbe gilt überhaupt von den Lebensaltern, in welchen die überwiegende Grösse der Leber anzudeuten scheint, dass in jenen Entwickelungsperioden des menschlichen Körpers, wo er des Phosphors (z. B. zur Bereitung des phosphorsauren Kalks) so sehr bedarf, auch die Kohle zu ähnlichen Zwecken in ungleich größerer Menge vorhanden seyn müsse, als es in den späteren Lebensperioden derjenigen Menschen der Fall ist, welche zur caucasischen Rage gehören. Denn in den Negern entspricht, aus Gründen, die aus dem Vorhergesagten einleuchten, eine solche Kohlenanhäufung, von der wir hier sprechen, das ganze Leben hindurch der Gesundheit. Von selbst leuchtet hieraus ein, warum Menschen, welche aus kalten Gegenden nach den Tropenländern verpflanzt werden, in einen gewissermassen krankhaften Zustand verfallen, der leicht in wirkliche Krankheiten ausartet, in jenen Zustand, der mit dem Ausdruck Acclimatisirung bezeichnet zu werden pflegt. Der nämliche Uebergang der verschiedenen Klimate in einander wird nun in unseren Regionen durch den Wechsel der Jahreszeiten und der Witterung hervorgebracht, und es darf

Bd. IX. (1823) Hft. 4. p. 431. Man vergleiche hier auch Heusinger a. a. O. p. 188.

166 Schweigger-Seidel

uns daber nicht wundern, dass bieraus krankhafte Zustände entstehen, die denjenigen ganz äbnlich sind, welche die in der Acclimatisirung begriffenen Fremdlinge in den Tropenländern so leicht ergreifen *).

S. 10.

Was wir von der Leber behauptet haben, kann in gewissem Sinne auch auf die äußere Haut übergetragen werden. Nicht blos durch die Versuche Cruikshank's, Abernethy's, Makenzie's u. a., sondern noch mit größerer Bestimmtheit durch die vergleichende Anatomie ist es außer allem Zweisel gesetzt, dass auch die Haut der Respiration diene. Aussührlicher hierüber zu handeln, verbieten die Gränzen dieser Abhandlung; ich will hier nur daran erinnern, dass ein ähnlicher Antagonismus zwischen der äußern Haut und den Lungen Statt findet, wie wir ihn zwischen Leber und Lungen nachgewiesen haben; denn es gilt als allgemeines Gesetz, dass die peripherischen Organe in eben dem Maasse weniger

^{*)} Diess wird ganz besonders dadurch bestätigt, dass in manchen Ländern in der Nähe der Wendekreise sich selbst die Eingebornen jedes Jahr von neuem acclimatisiren müssen. (Vergl. Schnurrer's geograph. Nosologie p. sos.) Uebrigens geht die Aehnlichkeit beider Zustände ganz deutlich ans dem hervor, was Chanvallon, Ulloa, Schotte, Moultrie, Hillary, Bajon u. a., besonders aber Linning und Chalmers über die Acclimatisirung und die daraus entstehenden Krankheiten berichten. (Vergl. Schnurrer a. a. O. p. 198. Heusinger a. a. O. p. 138.)

üb. organ. Kohlenstoff - Absonderungen. 167

fungiren, als die Thätigkeit der Centralorgane gesteigert wird, und umgekehrt. Die Wärme aber regt die Thätigkeit der peripherischen Organe auf und mindert auf eine entsprechende Weise die Thätigkeit der Centralorgane, besonders der Lungen. Umgekehrt verhält es sich bis zu einem gewissen Grade mit der Kälte. Auf eine zwiefache Weise läst sich demnach die in dem Acclimatisirungszustand und in den Prodromen unserer Sommersieber so sehr gesteigerte Hautthätigkeit verstehen.

Da aber die äußere Haut mehr mit dem arteriellen, die Lungen hingegen mehr mit dem venosen Systeme zusammenzuhängen scheinen, so geht aus dem, was bisher angegeben worden ist, hinlänglich hervor, auf welche Weise die Farbe der Neger, aus einer größeren Kohlenstoffanhäufung entstanden, der geringern äußern Verschiedenheit des venosen und arteriellen Bluts entspreche, welche aus der oben erwähnten mangelhaften Ausbildung des Respirationssystems abgeleitet werden kann *). Ein Antheil Kohle nämlich, welchen die Lungen bei ihrer geringeren Entwickelung nicht ausscheiden konnten, wird hier durch die Haut abgesondert **). Ganz ungezwungen

^{*)} Vergl. §, 6. Note.

^{**)} Wir brauchen daher keinesweges zu der sehr unwahrscheinlichen Annahme, dass auch die feinsten Venenenden in gewissen Fällen secerniren dürsten, unsere Zuflucht zu nehmen, um die Negersarbe und den übermäsigen Kohlengehalt anderer Scorete zu erklären, wie
diess Heusinger a. a. O. p. 24., Puchelt a. a. O.

in unseren Sommersebern und im gelben Fieber erklären, die nicht nur gelblich, sondern in höberen Graden sogar schwärzlich, der Negerhaut sehr ähnlich gefärbt, erscheint. Auch kann es gar nicht ansfallen, dass ganz ähnliche Pigmente und settige Stoffe in dem Schweiss angetroffen werden, und dass der Geruch dieser Schweisse und überhaupt der Ausdünstung in jenem Fieber micht unähnlich ist dem Geruche, welcher der Negerausdünstung zugeschrieben wird *).

p. 256, Blain ville (de l'organisation des animaux on principes d'Anatomie comparée, Paris 1822. Vol. 1. p. 54 n. 53) zu thun scheinen. — Allerdings aber darf hier auch die eigenthümliche desoxydirende Wirkung des intensiven Sonnenlichtes nicht ganz übersehen werden.

^{*)} Nach Osian der kommt die Negerausdünstung im Geruche mit dem Menstruationsblute überein, welches, wie schon angeführt wurde, sich durch seinen Reichthum an Kohlenstoff auszeichnet. (Spitta de mutationibus in organismo foeminarum cessante fluxu menstruali p. 13.) Bemerkenswerth ist hier die von Renouard (Statistique de la Martinique cap. 7) angesührte Thatsache, dass die Seidenwürmer durch Ausdünstung der Neger getödtet (vergiftet) werden. Da nun aber die Leber in den Krankheiten, von welchen hier die Rede ist, nicht selten eine gewissermalsen gistige Galle zu erze gen fähig ist, dürfen wir uns wundern, dass auch durch Haut und Lungen ein gewisses flüchtiges (gasförmiges?) Gift (Contagium) ausgehaucht werden könne, und diels vorzüglich in dem Stadium der Krankheit, in welchem die Natur den krankhaften Stoff aus dem Körper auszuwerfen strebt? (Vergl. Hillary on the diseases of Barbadoes p. 145.) Und dürsen wir nicht, mit Berücksichti-

üb. organ. Kohlenstoff-Absonderungen. 169

Noch muss hier besonders erwähnt werden, dass auch der Darmkanal in diesen Krankheiten hänfig sehr kohlenreiche Stoffe als schwarze Pigmente *), zuweilen aber auch als talgartige Concremente aussondert, wie er denn in den meisten Fällen das Organ ist, durch welches die Krisen vorzugsweise zu Stande kommen. Der Darmkanal aber steht zur Leber und den übrigen gastrischen Organen in einem ähnlichen Verhältnisse, wie die äussere Haut zu den Lungen, so wie auch wiederum zwischen der äussern Haut und den Schleimhäuten eine große Wechselbeziehung Statt findet. Wir dürfen uns daher nicht wundern, dass die Schleimhäute des Darmkanals in unseren Krankheiten vorzüglich dann leiden, wenn z. B. durch den plötzlichen Einfluss der Kälte die Haut-

gung der Bemerkung Renouard's, hieraus schließen, daß in der Mischung dieses giftigen Stoffes der Kohlenstoff überwiegend sey?

des Darmkanals, die nicht allein in ungewöhnlicher Menge, sondern auch von perverser Beschaffenheit in diesen Krankheiten erzeugt zu werden pflegen, nicht gehörig untersucht. Uebrigens möchte die ungewöhnliche Schärfe derselben und ihre große Neigung zur Säuerung aus der erhöhten Neigung des Blutes zur freiwilligen Zersetzung, letztere aber aus dem übermäßigen Kohlenstoffgehalte desselben abzuleiten seyn. So viel ist indes gewis, das bei der Erweichung des Darmkanals (eine Krankheitsform, in welcher unsere Sommerfieber nicht selten bei Kindern auftreten) die Darmwände selbst, wie auch ihre Contenta einen deutlichen Essiggeruch verbreiten.

thätigkeit unterdrückt wird, oder wenn die vitalen Kräfte der Haut von der übermässigen Aufregung erschöpft werden, da im Gegensatze der unterdrückten Respirationsthätigkeit, das gastrische System ohnediels vorzugsweise thätig und zu Excessen in seiner Thätigkeit geneigt ist. Es scheint fast überflüssig zu seyn, darauf aufmerksam zu machen, dass nicht allein deswegen, sondern schon in Folge des organischen Connexes, in welchem Darmkanal und Leber stehen, der erste leicht an der excessiven Thätigkeit der letzteren theilnehmen müsse, so wie, dass viele Erscheinungen in diesen Fiebern schon aus der fortwährenden Reizung abzuleiten sind, welche die krankhaft abgesonderte Galle, bei ihrem Ergusse in den Darmkanal, auf die Schleimhautsläche desselben ausübt.

Aus dem bereits Angeführten, vorzüglich aber aus dem oben erwähnten allgemeinen Naturgesetze der vicariirenden Thätigkeiten ist es leicht begreiflich, wie in jeneu Krankheiten auch andere Organe auf ähnliche Weise, wie Leber, Haut und Darmkanal in Mitleidenschaft gezogen werden können, besonders wenn eines oder mehrere dieser Organe in Folge der Krankheit, sey es durch Entzündung, Erschöpfung, oder durch äußere Einflüsse, in ihrer Thätigkeit gehemmt werden, so dass in den am meisten entwickelten Formen dieser Krankheiten am Ende in allen Theilen des Körpers, ja sogar in den Blutgefässen selbst eine allgemeine Anhäufung kohliger Stoffe

üb. organ. Kohlenstoff-Absonderungen. 171 merkbar wird*). Und da die venose Beschafibeit des Blutes während des ganzen Sommers reh die angeführten Einflüsse gesteigert wird, ist es leicht einzusehen, warum unsere Krankiten im Spätsommer und Herbste im Allgemein viel bösartiger und gefährlicher sind, als im üblinge und beim Eintritte des Sommers.

§. 11.

Um aber das, was bisher aufgestellt worden, noch mehr zu bekräftigen, bleibt uns noch rig, einen Blick auf die individuellen Verhältse zu werfen, durch welche die krankhafte Afztion, von welcher hier die Rede ist, vorzugseise begünstigt oder verhindert zu werden heint.

Denn da diejenigen Menschen, welche aus Iteren und trockenen Gegenden in die Tropender kamen, oder, auf den Bergen an das Athmen ner reinen Luft gewöhnt, von diesen in heilse häler und den Meeren nahe gelegene Landstrie herabgezogen sind, am leichtesten und am ftigsten von jenen Fiebern überhaupt, wie vom Iben Fieber insbesondere ergriffen werden; dagen diejenigen, welche vermöge ihres Gewersu. s. w. schon früher an eine unreine Luft geöhnt waren, als Lohgerber, Seifensieder, Fischindler u. a. m. meist frei ausgehen, oder wenigens nur von chronischen Krankheitsformen ergrif-

f

^{*)} Es ist hier der Platz, nochmals auf Heus in ger's schon mehrfach citirte ausgezeichnete Abhandlung über die anomale Kohlen - und Pigmentbildung zu verweisen.

fen zu werden pflegen; so erhält das, was wir oben über den Ursprung dieser Krankheitsfamilie gesagt haben, auffallende Bestätigung *). Klar

^{*)} Man vergl., was Schnurrer a. a. O. p. 206 u. ff., Devèze (s. Thomassen a Thuessink's ob. angef. Schr. p. 10 u. ff.) und andere Schriftsteller, welche die Krankheiten in den Tropenländern beobachtet und beschrieben haben, über dieses Verhältniss berichten. v. Humboldt theilt in der bereits angeführten geistvollen Abhandlung über das gelbe Fieber mehrere interessante Nachrichten mit, die ganz dazu geeignet sind, unsere Ansicht der Sache zu rechtfertigen. "Die Weißen mund Mestizen, sagt er unter andern (s. Gilb. Ann. "a. a. O. p. 288), welche die Bergebene von Mexiko be-"wohnen, wo die mittlere Temperatur 16-17° C. ist ,,und das Thermometer manchmal his zum Frostpunkte "herabsinkt, werden, wenn sie sich in die flache Ku-"stengegend von Vera Cruz herabwagen, von dem gelben "Fieber noch eher als die Nordamerikaner ergriffen. "Da diese zu Schiffe dahin kommen, gewöhnen sie sich "allmählich an die große Hitze, indels die mexikani-"schen Spanier in einigen Stunden das Klima der ge-"mälsigten mit dem der heilsen Zone vertauschen. Be-"sonders groß ist die Sterblichkeit unter den Maulesel-"treibern, die sich großen Strapatzen in den Gebirgswe-"gen, welche denen über den St. Gotthard ähnlich sind. "aussetzen müssen, und unter den Rekruten der Garni-"nison von Vera Cruz." — "Ueberall", sagt dieser scharfsinnige Beobachter anderwärts (a. a. O. p. 261.), "wo Menschen, welche in einem kalten Klima gebo-"ren sind, sich in die niedrigen Gegenden der heißen "Zone, oder an andere sehr heisse Küsten begeben, und "die von Miasmen angesteckte Luft täglich zu athmen "gewagt haben, scheint das gelbe Fieber ansbrechen zu "können." - Nichts kann endlich unserer Ansicht gun-

üb. organ. Kohlenstoff-Absonderungen. 178

leuchtet hieraus in Verbindung mit dem früher Angegebenen ein, warum die in den Tropenländern Einheimischen, besonders die Neger, gar

stiger seyn, als die Ursachen, welche v. Humboldt für das häufigere Vorkommen des gelben Fiebers in den neueren Zeiten angiebt (a. a. O. p. 264).,,Im 16ten und ", 17ten Jahrhundert richtete es weniger Verheerungen "an, als jetzt. Die tropischen Gegenden Amerika's "wurden damals jährlich nur von sehr wenigen Euro-"päern und fast nur von Spaniern und Portugiesen be-"sucht, denen die heißen Klimate minder gefährlich ", sind, als den Bewohnern des nördlichen Europa, wel-"che jetzt Westindien besuchen. Die ersten europäischen "Ansiedler lebten auf Cuba, Jamaika und Haity nicht in "volkreichen Städten zusammengedrängt, wie jetzt, und "die Spanier überhaupt baueten sich anfangs mehr im "Innern Amerika's, auf den hohen Gebirgsebenen an, "wo sie eine ihrem Vaterlande ähnliche Temperatur ",fanden, als an den heissen und feuchten Küsten." -Es ist ferner merkwürdig, dass sich das gelbe Fieber noch nicht auf der Westküste Neu-Spaniens gezeigt hat, obgleich zu Acapulco dieselben Ursachen der Ungesundheit und noch in einem höheren Grade als zu Vera Cruz vorhanden sind. Wirklich raffen auch hier Gallenfieber und der gefürchtete Cholera morbus jährlich viele Mexikaner weg, welche aus dem Gebirgslande nach Acapulco des Handels wegen herabsteigen; aber die höchste Entwickelung dieser Krankheiten, das gelbe Fieber, verschonte bishernoch Acapulco, und zwar, nach v. Humboldt (a. a. O. p. 279), wahrscheinlich aus dem Grunde, "weil nur Schiffe von Manilla, Guayaquil "und anderen Seestädten der heißen Zone diesen Hafen Gingen dahin Schiffe von Chili oder von "besuchen. "der Nordwestküste Amerika's, und würde die Stadt "zugleich von mehreren Europäern oder von Bewohnern

174 Schweigger-Seidel

nicht, oder doch nur sehr leicht am gelben Fieber zu leiden pflegen, sie müßten denn nach einem längeren Aufenthalte in kälteren Himmelsstrichen nach den Wendekreisen zurückgekehrt seyn *. Wenn wir dieß alles gehörig erwägen, so läßt sich mit Beziehung auf das vorhin Angeführte auch leicht erklären, warum das männliche Geschlecht mehr als das weibliche, Jünglinge und Männer mehr als Kinder und Greise, und unter den Weibern besonders Schwangere und Kindbetterinnen an diesem und ähnlichen Fiebern leiden **).

Was endlich den Unterschied anlangt, welcher unter den verschiedenen Formen derselben hinsichtlich der Jahreszeit Statt findet, in welcher wir sie beobachten, so ist leicht einzusehen, warum unsere Fieber im Allgemeinen im Anfange des Sommers und im Frühlinge einen mehr inflammatorischen Charakter, am Ende desselben und im Herbste einen gefährlicheren, bösartigeren,

[&]quot;des hohen Plateau von Meriko besucht, so würden "dort die Gallenfieber sich wahrscheinlich bald in gel-"bes Fieber umgestalten u. s. w."

^{*)} Vergl. 5. 2. — Schnurrer a. a. O. p. 260. — Roh. Jackson a. a. O. p. 146.

schiedene Entwickelung des irritablen und sensiblen Systems in Anschlag gebracht werden müsse, wie diese den verschiedenen Lebensperioden, Geschlechtern und Raçen gemäß ist. Dann erst versteht man gehörig, wie Greise von den Acclimatisirungszufällen gar nicht leiden und die Neger überhaupt nur selten von fieberhaften Krankheiten befallen werden. (Schunzrer a. a. O. p. 206 u. 241.)

üb. organ. Kohlenstoff-Absonderungen. 175

rongestiven Charakter*) anzunehmen pflegen, warum außer der Leber in jenen vorzugsweise die äußere Haut, in diesen der Darmkanal nach dem Charakter des Fiebers an der krankhaften Thätigkeit Theil zu nehmen pflegt, warum endlich in unsern Gegenden der inflammatorische Charakter vorherrscht, wenn gleich oft verlarvt, wegen Unterdrückung der Thätigkeit des arteriellen Gefälssystems durch das große Uebergewicht des venosen.

S. 12.

Am Schlusse dieser Abhandlung möchte es nicht uspassend scheinen, einiges hinzuzufügen, was die Heilmethode dieser Krankheiten anlangt, um auch von dieser Seite die physisch-chemischen Gesichtspuncte zu rechtfertigen, von welchen diese Abhandlung ausgeht. Ich will daher nur das berühren, was eben so sehr für das Heilverfahren von Wichtigkeit ist, als es auf das oben Auseinandergesetzte ein neues Licht wirft.

Denn da die Natur in unsern Krankheiten nach dem Vorhergehenden vorzüglich dahin strebt, dass der übermässige im Körper zurückgehaltene, der normalen chemischen Mischung nachtheilige

^{*)} Eine Bezeichnung Armstrong's, der diese Krankheitsformen besonders hervorgehoben, meisterhaft beschrieben und auf deren Verschiedenheit von den inflammatorischen aufmerksam gemacht hat. S. dessen
Sehriften, insbesondere prakt. Erläuterungen über das
Typhusfieber u. s. w. aus d. Engl. v. Kühn, u. Pract.
Illustrat. of Scarlet-Fever, s. ed. Lond. 1818. p. 564.

Kohlenstoff ausgeschieden werde, und da durch die Art der Entstehung dieser Krankheiten, welche wir oben angegeben baben, das venose System dermassen das Uebergewicht gewinnt, dass das gehörige und naturgemälse Gleichgewicht der beiden Gefälssysteme gestört und aufgeboben wird: so ist hieraus leicht zu folgern, dass der Arzt vorzüglich dahin trachten müsse, das Uebergewicht des venosen Systems, durch welches des arterielle in seiner Thätigkeit gestört und beschränkt wird, zu verringern und aufzuheben. Delswegen ist ein zur rechten Zeit angewandter Aderlass, durch welchen überdiess zugleich ein Antheil des schädlichen Kohlenstoffs aus der ersten Quelle und auf dem schnellsten Wege aus dem Organismus entfernt wird, hier von der größten Wichtigkeit *). Es ist leicht einzusehen, wie oft

^{*)} Dass der Arzt in diesem Falle wirklich der Natur nachahme, lehren die so häufigen kritischen Blutungen in unseren Krankheiten eben so sehr, als der Umstand, dass die Natur in den Tropenländern und überhaupt unter Umständen, welche die erhöhte Venosität begünstigen, durch ungewöhnliche Steigerung der naturgemässen blutigen Secretionen, den gesährlichen Folgen derselben zu begegnen scheint. Ich erinnere nur an die profusen Menstruationen der Europäerinnen in den heisen Klimaten, wie denn schon die eingebornen Weiber dieser Zonen bei weitem reichlicher menstruirt zu seyn pflegen, als die Europäerinnen und die Nordländerinnen überhaupt (s. Blumenbach de generis hnmani varietate nativa p. 199). In manchen Krankheiten, die mit einer übermälsigen Venosität zusammenhängen, wird mit dem Menstruationsblute sogar eine mehr oder

ub. organ. Kohlenstoff-Absonderungen. 177

rst nach diesem Aderlass ein heilsames Fieber ntsteht, durch kräftige Rückwirkung des bisher nterdrückten arteriellen Systems; ja dass micht elten durch übermässige Anstrengung desselben, as Fieber, welches im Anfange und auf den erten Blick für ein asthenisches nervoses gehalten rerden konnte, einen synochischen inflammaprischen Charakter annimmt, und wiederholte kderlässe nötbig werden, um die Kraft desselben u brechen. Von so großer Wichtigkeit sind die kderlässe in diesen Krankheiten, um das Uebergericht des venosen Systems zu mindern, und die ast des Blutes mit der Kraft der Gefälse und der esten Theile überhaupt in ein angemessenes Veraltnis zu setzen, das selbst dann, wenn die iräfte des Kranken schon ziemlich geschwächt. ad gesunken zu seyn scheinen, häufig nichts de-

minder reichliche Menge kohligen Pigments (Melanose)
ausgeleert, was schon Hippokrates beobachtete und
melancholia in utero nannte. (Vergl. Lorry de melancholia T. I. p. 332.), Wie die Menstrualblutungen, so
sind auch ungewöhnlich starke Hämorrhoidalblutungen
nach Cleghorn in den Tropenländern zu Hause und
ein Bedürfnis für den Körper. Die übrigen krankhaften Blutungen und Pigmentabsonderungen haben, wenigstens zum Theil, einen den obenerwähnten Blutungen sehr ähnlichen Ursprung, sind fast immer mit erhöhter Venosität verbunden und meist als Folge, als
mehr oder weniger günstige Krise derselben anzusehen.
Diess ist der Fall auch in unseren Krankheiten, welche
vorzüglich bei Kindern in der Form blutiger Durchfälle
so häufig, nicht selten epidemisch, vorkommen.

sto weniger Blat gelassen werden muss, bevor excitirende Medicamente angewandt werden dürsen, oder eine heilsame Wirkung von denselben zu erwarten steht *). Jedoch muss diess in diesen Fällen mit großer Vorsicht geschehen, und Ohnmachten scheinen hier besonders vermieden werden zu müssen, so erwünscht sie meist in acuten Entzündungen sind. Es möchte daher zweckmäsig scheinen diese Operation bei horizontaler Lage des Kranken vorzunehmen.

Die excitirenden, so wie auch die antispasmodischen und narkotischen Arzneimittel müssen jedoch stets mit großer Vorsicht angewandt wenden, und meist nur dann erst, wenn alle Zeichen von Entzündung und Congestionen (besonders in den gastrischen Organen) vorher getilgt sind. Eben so geht aus der angegebnen Pathogenie dieser Fieber hervor, dass alle adstringirenden Heilmittel, welche die Secretion der Leber und des Darmkanals beschränken, vermieden werden müssen, da diese gehörig geleitet eben so nöthwendig als heilsam ist. Nur in den letzten Sta-

Schon Sydenham (de febribus anni 1685) sprach, von der Erfahrung geleitet, ähnliche Grundsätze aus. Die Schriften einer Menge anderer Aerzte, vorzüglich solcher, die in den heißen Zonen ihren Wirkungskreis gehabt haben, rechtfertigen dieses Verfahren. Begreiflich ist es übrigens nach dem Vorhergehenden, daß und warum in den heißen Zonen viel schneller Excitantia und Narkotika angewandt werden müssen, als in unseren gemäßigten, wo sie meist unnöthig und oft sogar schädlich sind.

üb. organ. Kohlenstoff-Absonderungen. 179

dien können sie nützlich seyn und auch dann fast allein bei einer zweckmäßigen Behandlung der vorhergegangenen Perioden der Krankheit, und zwar nur in den Fällen, wo Beschränkung der, in Folge einer zu großen Erschlaffung jener Organe, übermäßigen Secretionen angezeigt ist! Man prüße jedoch vorher genau, ob diese übermäßigen Secretionen nicht von Degenerationen der Schleimbaut des Darmkanals, vorzäglich von Verschwärungen derselben unterhalten werden, ein Umstand, der eben so häufig vorhanden ist, als er übersehen wird.

Einige haben Calomel 'als ein specifisches Mittel gegen das gelbe Fieber und andere diesem verwandte Krankheiten empfohlen. In der That ist die Kraft dieses Mittels, die Verrichtungen del Leber'und des ganzen'Drusensystemes zu fordern, eine bekannte Sache, und es scheint überdiels, als ob darch die Mercurialmittel, eben so wie durch den Arsenik und Vielleicht wuch durch das salpetersaure Silber), die Ausscheidung der Kohle durch die Haut besordert werden konne. 31 Mit Recht darf man schon delswegen dieses Heilmittel, auch abgesehn von seinen anderweitigen Wirkungs gen auf den thierischen Organismus, in unsern Krankheiten empfehlen, obgleich man in gelindern Formen derselben mit den Neutralsalzen . Jeilie ausreicht."

Leicht ist auch aus dem Vorhergehenden einzusehen, warum die Thätigkeit der äußeren Haut,

^{*)} Vergl. Meckel's Archiv Bd. II. p. 625. B. III. p. 504

wenn auch noch so sehr gesteigert, meistens nicht hinreichen konne, ja nicht einmal das passende Organ sey, um den krankbaften Stoff aus dem Körper auf eine zweckmälsige Weise auszuschei-Durch eine zu hoch gesteigerte Austrengung derselben wird leicht das Maass ihrer vitalen Krāfte erschöpft und es erwachsen daraus neue große Gefahren für den Organismus. Wo diese drohen, muss der Arzt dafür sorgen, dass die Thäfigkeit der Leber und des Darmkanals angesporat werde, das kritische Geschäft mit der äulseren Haut zu theilen. Da es aber von der größten Wichtigkeit seyn muss in unseren Krankheiten die Verrichtungen der äußeren Haut zu unterstützen und in ihrer Integrität zu erhalten, so sind desswe-. gen Waschungen und Bäder, nach den Umständen bald lane, bald kalte, zo empfehlen und werden, anf eine zweckmälsige Weise und zur gehörigen Zeit angewandt, mit Recht von den bewährtesten Aerzten aller Zeiten und Völker boch gerühmt.

Damit aber die krankhafte im Darmkanal zurückgehaltene Galle den Körper nicht in neue Gefahren stürze, so muß diese so bald als möglich auf dem Wege fortgeschafft werden, welchen die Natur selbst andeutet. Mit Vorsicht sind jedoch Brechmittel anzuwenden und zwar dann erst, nachdem vorher alle Spuren von Entzündung und Congestionen in den gastrischen Organen getilgt worden sind. Mit größerer Dreistigkeit dürfen wir drastische Purganzen anwenden, ja sie sind den Neutralsalzen nicht selten vorzuziehen, da der Darmkanal in unseren Krankheiten, besonders in

üb. organ. Kohlenstoff-Absonderungen. 181 heißen Ländern, oft an einem hohen Grade von Torpor leidet.

Wenn diese Krisen, nach welchen die Natur strebt, gehörig eingeleitet sind, so beweisen sich die Mineralsäuren und vorzüglich das Chlorin sehr nützlich, welche den Tonus der festen Theile, besonders der Muskelfibern, nicht nur mehren und stärken, sondern, wie sie die Gährung überhaupt verhindern, vielleicht auch die Fäulnis und freiwillige Zersetzung des Blutes zu beschränken im Stande seyn möchten, anderer Gesichtspunkte zu geschweigen, welche aus dem bisher Angegebenen leicht abzuleiten seyn dürften.

Zuletzt erst, wenn jene Krisen völlig aufgehört haben, dürfen bittere und stärkende Mittel,
jedoch, wie schon oben erwähnt wurde, mit Vorsicht angewandt werden. Unter diesen scheinen
sich vorzüglich China und Eisenmittel zu bewähren. Die günstige Wirkung dieser letztern dürfte
vielleicht auch eine chemische Erklärung zulassen.

Ueber das leichtslüssige Metall und eine kaltmachende Metallmischung,

YOn

Döbereiner.

Wismuth) des leichtslüss gen Metalls in stöchiometrischen Verhältnissen zusammentreten läst, so dass auf 1 stöchiometrischen Antheil (1 Atom) Blei (= 103,5) 1 stöchiometrischer Antheil Zinn (= 59) und 2 stöchiometrische Antheile Wismuth (=2×71) kommen: so erhält man ein Metallgemisch, welches bei + 79° Reaum. schmilzt. Dieses Metallgemisch ist aber nichts anders als eine Verbindung von gleichen stöchiometrischen Antheilen Wismuthblei (Bi Pb) und Wismuthzinn (Bi Sn) und kann daher durch die Formel Bi Pb + Bi Sn dargestellt werden.

Das Wismuthblei (bestehend aus 71 Wismuth und 103,5 Blei) schmilzt bei einer Temperatur, welche zwischen + 130 und 135° Reaum. liegt; das Wismuthzinn (bestehend aus 71 Wismuth und 59 Zinn) wird bei einer, zwischen + 105 und 110° Reaum. liegenden Temperatur flüssig; und durch die Verbindung beider erfolgt das schon bei + 79° Reaum. schmelzende Metallgemisch.

üb. leichtsläss. u. erkält. Metallmischungen. 183

Auf der Eigenschaft des Wismuths, mit Blei und Zinn leicht schmelzbare Verbindungen zu bilden, beruht die zuerst von H. Davy wahrgemommene Erscheinung: dass festes Wismuthamalgam mit festem Bleiamalgam eine flüssige Verbindung bildet. Als ich diese Erscheinung meinen Zuhörern darstellte, bemerkte ich, dass während der Vereinigung beider Amalgame Kälte entsteht. Ich bemühte mich, den Grad derselben zu bestimmen.

Ich vermischte zu dem Ende in einem kleimen Gefässe von geglättetem Papier 816 Gran Bleiamalgam (welches aus 404 Quecksilber und 412 Blei zusammengesetzt, folglich Pb Hg war) von + 16° Reaum. mit 688 Gran Wismuthamalgam (bestehend aus 404 Quecksilber und 284 Wismuth = Bi Hg) ebenfalls von 16° Reaum. Die Temperatur (von + 16° R.) sank während der Mischung beider Amalgame auf - 1° R. und verminderte sich also um 17º Reaum. Ich fügte hierauf dem Gemische (von - 1°R.) schnell noch 808 Gran Quecksilber von + 16° Reaum, hinzu: und nun sank die Temperatur des Ganzen auf 6,5 unter 0 Reaum. herab. Die ganze Temperaturverminderung war daher = 22,5° Reaum. Dieselbe würde noch weit größer gewesen seyn, wenn das hinzugefügte Quecksilber die Temperatur der Mischung (=- 1° R.) gehabt hätte.

Ich vermischte ferner ein Gemeng von 118 Gran geraspelten Zinns, 207 Gran geraspelten Bleis und 284 Gran gepulverten Wismuths (die Bestandtheile des leichtslüssigen Metalles) von 4-15°

184 Döbereiner üb. Metallmischungen.

Resum. mit 1616 Gran Quecksilber von 14° Resum. Die Temperatur der Mischung sank augenblicklich und fiel bis zu — 8° R. herab.

Die Temperatur der Luft, bei welcher diese Versuche angestellt wurden, war stets nahe gleich der angezeigten Temperatur der Metalle, welche ich auf einander wirken liefs.

Wahrscheinlich bringen amalgamirbare Metalle, welche specifisch schwerer sind als Blei, Zinn und Wismuth, unter gleichen Umständen noch größere Kälte hervor und man wird letztere vielleicht bis zum Gefrieren des Quecksilbers steigern können, wenn man jene Metalle, womit ich experimentirt habe, bei Temperaturen unter 0 R. auf einander wirken läßt.

Diese und die entgegengesetzte Erscheinung, nämlich Wärme oder Feuerentwickelung, welche sich zeigt, wenn Sodinm oder Kalium und Quecksilber, oder vielleicht auch Platin und Zinkamalgam (weil Platin und Zink sich, nach Gehlen, noch vor dem Giühen unter lebhafter bis zur Explosion steigender Feuerentwickelung vereinigen) auf einander wirken, sind, wie es scheint, ganz analog den sich entgegengesetzten Wärmephänomenen, welche 1) aus der Auflösung der Salze im Wasser und 2) aus der Verbindung des Wassers mit Kali, Kalk, Baryt, Schwefelsäure u. s. w. entspringen und können mithin wohl von denselben Ursachen, welche diesen zu Grunde liegen, abgeleitet werden.

Neue Versuche über den Schall,

von

Wheatstone*).

(Vebersetzt aus den Annales de Chim. et de Phys. T. XXIII. p. 515-522, vom Dr. L. F. Kaemtz.)

Schwingungen der Elementartheilchen der Körper.

Als Chladni Scheiben von Metall, Glas, Holz oder einer andern Materie mit feinem Sande bestreut hatte **), so erkannte er die Gestalt und die Lage der Knotenlinien, welche auf diesen Scheiben vorhanden sind, wenn man dieselben mit einem Bogen streicht: die Erschütterung der schwingenden Theilchen setzt den Sand in Beweschwingenden Theilchen setzt den Sand in Beweschwingen Germann der Sand in Beweschwingen Germann den Sand in Beweschwingen Germann der Sand in Beweschwingen Germann der Sand in Beweschwingen Germann der Sand der Sa

^{*)} Die Abhandlung Wheatstone's ist uns im Manuscript von dem berühmten Professor Oersted übergeben. Wir bedauern, dass der Raum uns verhindert, gegenwärtig die vollständige Uebersetzung derselben zu geben; ich habe mich indessen bemüht, in diesem Auszuge sämmtliche in der Abhandlung enthaltene Erfahrungen mitzutheilen. (Herausgeber der Annales de chimie et de physique.)

^{**)} Am besten passen zu diesen Versuchen nach Chladni Glasscheiben. Man sehe seine Akustik p. 118 u. 105. (K.)

gung, welcher sich alsdann nur auf den Knotenlinien anhäuft.

Gebraucht man feinere Beobachtungsmittel, so kann man in der schwingenden Scheibe noch Unterabtbeilungen bemerken, welche man nicht sieht, wenn man sieh, wie Ghladni, des Sandes bedient.

Als ich, sagt Wheatstone, eine passende Scheibe genommen hatte, bedeckte ich sie mit einer dünnen Schicht Wasser. Ich setzte sie alsdann vermittelst eines Bogens in Schwingung; die Theilchen der Flüssigkeit bildeten sogleich durch ihre Oscillationen eine Oberstäche, welche ein sehr merkwürdiges netzartiges Ansehen hatte. Wenn der Ton hoch wird, so vermehrt sich die Anzahl der Schwingungsmittelpunkte, die Weite der Oscillationen wird indessen kleiner.

Wären in der Platte nur diejenigen Schwingungen vorhanden, welche die Figuren Chladmi's anzeigen; würden die Tone nur erzeugt durch die Schwingungen der großen Theile, welche zwischen den Knotenlinien liegen: so würde man wegen der Adhäsion des Fluidums an ihrer Oberfäche nichts Merkwärdiges sehen, wenn man eine mit Wasser bedeckte Scheibe vibriren ließe. Es beweist indeß die erwähnte Erscheinung, daß in einer tonenden Scheibe eine große Anzahl von Schwingungen, gleichsam zwischen den Elementartheilchen, Statt findet, welche dem Ange wahrnehmbar gemacht werden können.

Man gielse in ein cylindrisches Glasgefäls drei Fluida, welche sich nicht mit einander mi-

schen, z. B. Quecksilber, Wasser und Oele. Man setze nun den Apparat in Schwingung; so sieht man, daß sich auf der Oberstäche eines jeden Fluidums Figuren bilden, die denen ähnlich sind, welche man bei den correspondirenden Tönen auf der mit einer dünnen Wasserschicht bedeckten Scheibe beobachtete. Man stelle dieses Gefäs in ein anderes von größeren Dimensionen und gieße in dieses ehenfalls Wasser, um die Undulationen seiner Oberstäche zu beobachten: so sieht man auf der Oberstäche dieses Wassers dieselben Erscheinungen, als in dem innern Gefässe, selbst dann, wenn die Fluida in diesen beiden Gefässen ein verschiedenes Niveau haben sollten.

Das beste Mittel, diese Versuche anzustellen ist nach Wheatstone folgendes:

Man nimmt eine rechtwinklige Metallscheibe von kleinen Dimensionen und befestigt vermittelst einer Schraube das eine Ende derselben *). Setzt man diese Scheibe, nachdem man ihre Oberstäche mitteiner dünnen Wasserschicht bedeckt hat, vermittelst eines Bogens in Schwingungen, so sieht man regelmäsige Reihen von schwingenden Körperchen, welche parallel mit den beiden Rändern der Scheibe geordnet sind. Läst man den Bogen stetig fortwirken, so kann man sogar mit Hülfe

^{*)} Chladni räth die Scheiben zwischen den Fingerspitzen zu halten. Will man sich indessen einer Schraube bedienen, so darf die Glasscheibe von derselhen nur in wenigen Punkten berührt werden. Die Abbildung einer zu diesen Versuchen tauglichen Schraube sehe man in seiner Akustik Tab. III. Fig. III. (K.)

eines Mikrometers die Anzahl dieser Theilchen in einem gegebenen Raume genau bestimmen.

Man reducire den schwingenden Theil der Scheibe auf die Hälfte seiner Länge. Nach der bekannten Regel, dass sich die Geschwindigkeiten der Oscillationen umgekehrt verhalten wie die Quadrate der Längen, müste man alsdann die doppelte Octave der primitiven Note hören und dieses erfolgt auch in der That *). Was die vibritenden Körperchen betrifft, so bemerkt man in demselben Raume, in welchem vorher ein einziges war, gegenwärtig vier, so dass ihre absolute Anzahl in der neuen Platte die doppelte von der in der ersten Platte ist.

Man reducire die Dicke derselben Platte auf die Hälfte, so giebt sie nach der Theorie noch stets denselben Ton; aber die Anzahl der schwingenden Körperchen auf derselben ist gleich der auf der ganzen Platte.

^{*)} So wie sich hier der Herr Verfasser ausdrückt, könnte es scheinen, dass er diese Bemerkung zuerst gemacht habe. Indessen theilt diesen Satz schon Chladni mit. Er sagt nämlich in seiner Akustik (Leipzig bei Breithopf und Härtel 1802. 4 p. 124. §. 107): "An Scheinben, die einander ähnlich sind und aus einerlei Matsnrie bestehen, verhalten sich die Töne bei einerlei "Schwingungsart wie die Dicken und umgekehrt wie die "Quadrate der Durchmesser. An Scheiben, die nicht naus einerlei Materie bestehen, verhalten sich die Tönne wie die Quadratwurzeln der Steifigkeit und umzeleicht wie die Quadratwurzeln der Schwere." (K.)

Zwei Platten von genau gleichen Dimensionen, aber von verschiedener Beschaffenheit und:
Elasticität, geben verschiedene Töne, obgleich,
sie mit derselben Anzahl von schwingenden Körperchen bedeckt sind.

Die Schwingungen der Elementartbeilchen, welche durch die longitudinalen Oscillationen einer Luftsäule erzeugt werden, macht Wheat-stone durch folgendes Verfahren anschaulich.

Er stellt das offene Ende einer Flöte oder, eines Flageolets auf die Oberfläche des in einem, Gefälse eingeschlossenen Wassers; bläst man nun in das Instrument, so dass es Tone erzeugt: so bemerkt man sogleich auf der Oberfläche des Fluidums Wellen (crispations), welche denen ähnlich sind, yon welchen wir so eben gesprochen haben, sie bilden nämlich einen Kreis um die Röhre und scheinen nach der Richtung der Halbmesser zu divergiren. Erzeugt man den harmonischen Ton, so werden die Wellen kleiner. Diese Phinomene werden noch auffallender, wenn das Ende von der Röhre des Instrumentes etwas in die Höhe gehoben ist, damit nur ein ganz dünnes Häutchen von Flüssigkeit um dasselbe herum bleibe.

Wheatstone glaubte, dass er der erste gewesen wäre, welcher die Schwingungen zwischen
den Elementartheilchen dem Auge wahrnehmbar
gemacht hätte: indessen hat ihm Oersted gezeigt, dass er schon vor langer Zeit ähnliche Beobachtungen in verschiedenen wissenschaftlichen
Sammlungen und namentlich in den Abhandlungen der Copenhagner Academie für 1808 bekannt

Wheatstone's

190

gemacht habe. Während des Aufenthaltes dieses berühmten Physikers in Paris, haben wir selbst das Glück gehabt, die interessanten Versuche, welche er über diesen Gegenstand angestellt hat, zu sehen. Er zeigte uns unter andern, dass man diese Schwingungen, welche Wheatatone Schwingungen der Elementartheilchen (oscillations moléculaires) nennt, schon sehr anschaulich macht, wenn man Hexenmehl (semen lycopodii) für den groben Sand, dessen sich Chladni bediente, substituirt.

^{•)} Chladni empfahl zu diesen Versnehen Sand; er sagt in seiner Akustik (j. 105. p. 180): "Zu dem Aufstreuen "läßt sich gewöhnlicher Sand gebrauchen, es würde aber "anch jede andere körnige Materie eben dieselbe Wir-"kung thun; die Figuren erscheinen, sohald ein Klane . "härber ist; sie werden deutlicher, wenn vorher die feinpaten Theile des Sandes entweder darch Schlämmen mit , Wasser, eder dedurch, dels man den Sand mehrmale netwas hoch herabfallen läfst, weggeschafft worden "sind", weil diese sich sonst allsusehr au die Oberfläche "des Glases anhängen. Jedoch wird auch die Anwesse-L sheit einiger feinen Stunktheile nützlich soyn können. "um die Mittelpunkte der Schwingungen, d. i. die "Stribu; we die Schwingungen am gröfsten sind, gicht-"bar zu machen, weil au diesen der feinste Stanb nich "anhäuft." Ueber das Anhängen des feinen Stanbes vergleiche man die Beobachtungen Oersted's in seinem Aufsatz über Klangfiguren in Gehlen's Journal für Phys., Clem. v. Minerel. Bd. VIII. p. 225 sqq. (L.)

Ueber die geradlinige Verbreitung des Schalles.

Verbindet man den Stiel einer Stimmgabel mit dem Ende eines Metall- oder Glasstabes von fünf oder sechs Fuss Länge, dessen anderes Ende äuf einen Resonanzboden, z. B. eines Fortepiano's gesetzt ist, so hört man die Töne der Stimmgabel eben so gut, als wenn dieses kleine Instrument unmittelbar auf dem Resonanzboden ruhte; aber so wie der Metallstab davon getrennt ist, so ist der Ton nicht mehr hörbar, wie klein auch die Distanz seyn mag. Schwingungen, welche bei ihrer Verbreitung in der Länge des Stabes ganz unhörbar sind, vervielfältigen sich also dann, wenn sie mit einem Resonanzboden in Verbindung gesetzt worden, in einem solchen Grade, das sie sehr merkbar werden.

Der Durchmesser der Leiter hat nach Wheatstone einen leicht zu bemerkenden Einflus auf
die Eigenschaft, welche sie haben, die Töne hindurchzulassen; es giebt sogar, fügt er hinzu, in
dieser Hinsicht Gränzen, welche für die verschiedenen Töne auch verschieden sind, außerhalb
welcher der Ton gar nicht hindurchgeht. Ein hoher Ton kann durch einen sehr dünnen Draht gehen; ein tiefer Ton dagegen wird aufgehalten.
Der Beweis ist folgender:

Man befestige eine Stimmgabel an dem einen Ende eines feinen Drahtes; man halte das andere Ende ans Ohr oder einen Resonanzboden; man bringe die Arme der Stimmgabel zum Schweigen, so entstehen zwei gleichzeitige Töne (sons simultanés, coexisting sounds); man hört den höchsten, aber der andere geht nicht durch den Draht hindurch.

Wir wollen annehmen, dass sich die Vibrationen einer Stimmgabel nur auf eine unvollkommene Art durch einen Kupferdraht von der Dicke einer starken Nadel verbreiten; man drücke diesen Leiter mit dem Finger und sogleich wird der Ton stärker werden. Wäre der Draht ein stählerner und hätte er dieselbe Dicke, so würde der Druck der Finger und wenn er noch so stark wäre, die Intensität des Tones nicht ändern.

Polarisation des Schalles *).

Um die Versuche, in welchen Wheatstone das gesehen hat, was er die Pofarisation des
Schalles nennt, gehörig zu verstehen, muls man
sich erinnern, dals eine Stimmgabel aus einem
Metallstabe besteht, welcher so gebogen ist, dals
er ein U bildet, dessen verticale Arme indessen
am obern Theile etwas näher an einander kommen. Am untern krummen Theile ist ein einziger Stiel von demselben Metalle befestigt, welcher in der Ebene der beiden Arme des U liegt
und den Griff des Instrumentes ausmacht.

le Mémoire original, quoique nous ne partagions pas les idées de M. Wheatstone sur l'analogie qu'il prétend trouver entre les curieux phénomènes dont il nous reste à parler et ceux de la polarisation de la lumière. (Herausg. d. Annales de chimie et de physique.)

Will man auf diesem Instrumente einen Ton, hervorbringen, so bringt man einen metallenen Cylinder in den krummen Theil des U; bewegt ihn dann parallel mit sich selbst von unten nach oben. Da der Cylinder aber wegen seiner zu grossen Dicke nicht frei herauskommen kann, so entfernen sich bei hinreichender Kraftanwendung die beiden Arme der Stimmgabel von einander, und nachdem der Cylinder ganz heraus ist, so schwingen alle beide in der Ebene, in welcher sie sich im Zustande der Ruhe befanden.

Wir wollen jetzt mit Wheatstone den Stiel, welcher den Griff einer Stimmgabel ausmacht, mit einem geraden Metallstabe in Berührung setzen, so dass er senkrecht auf der Länge desselben steht. Enthält die Ebene der beidenschwingenden Arme des U den Metallstab, so wird der Ton einem jeden Resonanzboden, auf welchen der Stab sich stützt, kräftig mitgetheilt. Steht dagegen die Ebene der Arme senkrecht auf dem Stabe, so geht der Ton fast gar nicht hindurch. Bleibt-der Berührungspunkt zwischen dem Stiele und dem Metallstabe stets derselbe, während man die Stimmgabel um den Stiel herumdreht, so bemerkt man, dass der Ton successive schwächer wird, von der ersten Stellung, wo er ein Maximum ist, bis zu der zweiten, bei welcher. man ihn kaum hört.

Wir wollen jetzt die Stimmgabel in der Stel-:
lung lassen, wo die Töne, welche sie erzeugt,
durch den Metallstab hindurchgehen; wir wollen.

Wheatstone's

mit einem Worte annehmen, dass dieser in der Ebene der beiden Arme des U liege. Wir wollen jetzt den Stab allmählig biegen (z. B. in seiner Mitte), aber dergestalt, dass die beiden Schenkel des Winkels, welchen er macht, stets in der Ebene der Schwingungen der beiden Arme der Stimmgabel liegen. In dieser Stellung lässt, wie wir gesehen haben, der gerade Stab die Tone in großer Stärke zum Resonanzboden gelangen; während man ihn aber biegt, wird der Ton successive schwächer und ist endlich kaum wahrnehmbar, wenn der Winkel, welchen die beiden Theile des Stabes bilden, ein rechter ist. Geht die Biegung über diese Granze hinaus, so wird der Ton wieder auf dieselbe Art stärker als er vorber schwächer geworden war, und zwar desto mehr, je spitzer der Winkel des gebogenen Drahtes wird; sind endlich die beiden Theile fast parallel, so ist der kindurch gegangene Ton eben so stark als bei dem geraden Stabe. Vermehrt man die rechtwinkligen Biegungen in einem Metallstabe, so kann man es dahin bringen, dass derselbe gar keinen Ton hindurchlässt.

Aehnliche Erscheinungen lassen sich an mehreren musikalischen Instrumenten wahrnehmen. An der Harfe, sagt Wheatstone, sind die Saiten mit einem Ende, an einem Leiter (conducteur, conductor) befestigt, welcher dieselbe Richtung hat als der Resonanzboden (table sonore, sound board): setzt man nun eine Saite in vibrirende Bewegungen, so dass ihre Oscillationen parallel mit dem Leiter sind, so hört man einen star-

194

ken Ton. Wenn dagegen die Oscillationen senkrecht auf dem Leiter sind, so ist der Ton schwach.

Spannt man zwei benachbarte Saiten einer Harfe, so dass sie im Einklang stehen, so ist der Einfluss der Richtung der Oscillationen auf die Leichtigkeit des Durchganges der Töne selbst dem Auge wahrnehmbar. Hier nämlich verursachen bekanntlich die Vibrationen der einen Saite eine Schwingungsbewegung der zweiten; man sieht aber, dass diese letztere Bewegung mehr oder weniger Ausdehnung hat, je nach der Richtung, im welcher die erste ihre Oscillationen ausübt.

Wheatstone glaubt, dass jedes schwingende Theilchen isochronische Schwingungen in den anliegenden Theilchen verursacht; dass diese indessen alle in derselben Richtung ausgeführt werden. Bei einem geradlinigen Leiter erfolgen die Vibrationen, je nach der Richtung, in welcher man sie erregt hat, entweder transversal oder longitudinal; nur dieses kann ihren Durchgang erleichtern oder verhindern.

Durch folgenden Versuch glaubt Wheatstone beim Schalle eben das erzeugt zu haben, was die doppelte Brechung beim Lichte ist:

Man denke sich einen verticalen Metallstab, dessen unteres Ende mit zweien horizontalen Leitern in Verbindung steht, welche mit einander einen rechten Winkel machen und deren jeder einen Resonanzboden berührt. Man setze die Stiele zweier, verschiedene Töne angebender Stimmgabeln in horizontaler Richtung mit Punkten am obern Ende des Stabes in Berührung. Man neh-

me serner an, dass die Ebene der beiden Arme der ersten Stimmgabel vertical stehe und dass. einer von den horizontalen Leitern in der durch die Arme der Gabel gebenden Ebene liege. stellen jetzt die Ebene der Arme der zweiten Stimmgabel senkrecht auf die erste, so dass der zweite Leiter in derselben liege. Erinnert man sich nun an die vorhergehenden Versuche, so sieht man leicht, dass die Vibrationen der ersten Stimmgabel nur durch den Leiter geben, welcher in der Ebene liegt, in welcher sie ausgeführt werden, und dass der zweite Leiter der einzige Weg ist, auf welchem die Oscillationen der zweiten Stimmgabel ein wenig Kraft behalten. Die Erfahrung bestätigt alle diese Folgerungen; denn unterdrückt man einen der horizontalen Leiter, oder entfernt man den davon in Bewegung gesetzten Resonanzboden, so bort man nicht mehr die beiden vereinigten Tone, obgleich sie zugleich durch den verticalen Stab hindurch gegangen sind.

Die Abhandlung Wheatstone's schliesst mit folgendem Versuche:

Man nehme einen geraden Metallstab; man setze das eine oder beide Enden desselben mit Resonanzböden in Verbindung und stelle den Stiel einer Stimmgabel senkrecht auf seine Länge. Man lasse dieses kleine Instrument vibriren und bewege es parallel mit sich selbst längst des Metallstabes; während dieser Bewegung geht der Ton nicht hindurch; so wie aber die Bewegung des Instrumentes aufhört, tönen die Resonanzböden sehr stark.

Wenn die Stimmgabel auf den obern Rand einer Ebene gestellt wird, welche senkrecht auf einem Resonanzboden steht, so hat die Bewegung derselben keinen Einflus auf die Schwingungen, welche sich geradlinig von einer dieser Ebenen bis zur andern verbreiten.

Nachschrift von L. F. Kaemtz.

Das Interessanteste in dieser Abhandlung scheint die von Wheatstone entdeckte Polarisation des Schalles zu seyn; um indessen das Urtheil zu zeigen, welches die Herausgeber der Annales de Chimie darüber fällen, so habe ich die Anmerkung derselben zu dieser Stelle nicht übersetzt, sondern das Original selbst unter dem Texte stehen lassen. Nur ein einziger Physiker scheint diesen Versuchen Wheatstone's Aufmerksamkeit geschenkt und dieselben wiederholt und erweitert zu haben. Herr Müller zu Breslau, der sich schon früher um einen mit der Lehre von Licht verwandten Theil der Naturwissenschaft (als Uebers. von Singer's Elementen der Elektricität, die er mit Zusätzen bereichert hat) Verdienste erwarb, hielt nämlich als Secretär der naturwissenschaftlichen Section der schlesischen . Gesellschaft für vaterländische Cultur im Januar - und Februar Vorträge über diesen Gegenstand, aus welchen er das Wichtigste in einem Schreiben an den Herrn Professor Schweigger vom 14. Febr. 1824 und in dem zweiten Bülletin der naturwissenschaftlichen Section der schlesischen Ge-

sellschaft für vaterländische Cultur im Jahre 1824 mittheilt. Ich will hier die Hauptstellen daraus hervorheben: - "Ich legte ein Kalkspathrhom-' » boeder mit einer seiner breiten Seiten auf einen Re-'s sonanzboden und stellte auf ihn gleichlaufend mit nseiner diagonalen Hauptachse einen circa 1 Zoll "breiten und an seinen Enden fein zugeschärften "sehr dünnen Holzstreifen von 2 bis 3 Zoll Länge. "Es wurde nun der Stiel der tonenden Stimmgabel auf das obere Ende des senkrecht stehenden "Holzstreifens und zwar so gesetzt, dass auch die Zacken derselben sich in der Richtung der Hauptnachse des Krystalles gegenüber standen, - der Ton nach Abwartung einiger Schwingungen war "so viel schwächer, — als wenn sogleich hier-"auf der leitende Holzstreif, so wie die Lage der "Gabelzacken, in die, die Hauptachse durchkreu-"zende Diagonale der spitzigen Winkel gerichtet wurde, wobei der schon abnehmende Ton wieder merklich wuchs."

"Wie bei dünnen Kalkspathblättern die dop"pelte Strahlenbrechung nicht merkbar ist, so
"muß man auch zu diesen Tonversuchen dicke
"Krystalle nehmen und der Unterschied der Stär"ke desselben in den beiden erwähnten Richtun"gen wird desto auffallender, wenn zwei Krystal"le, mit ihren gleichen Winkeln zusammenfal"lend, übereinander gelegt werden. Mit ganz kla"ren und reinen Krystallen gelingen diese Versa"che am sichersten, auch müssen die Flüchen, mit
"denen sie aufliegen und wo sie berührt werden,
"völlig eben seyn und sie wie das Innere des Kry-

"stalls keine Sprünge haben: Ferner darf man "auch nicht den Holzstreif selbst, noch den "Stiel der Stimmgabel auf ihn drücken, indem "die Berührungen ganz lose seyn mässen, wenn "man reine Resultate erhalteu will."

"Aebnliche Erscheinungen lieferten Quarz"und Feldspath - Krystalle." — "Eben so wie das
"Glas beim longitudinalen Durchblick größere
"Helligkeit zeigt als beim transversalen, so
"pflanzt es auch, wenn mehrere Platten gleichar"tig über einander gelegt werden, in erster Rich"tung den Ton vollständiger fort, als in der
"zweiten."

Der Herausgeber dieses Journals hatte die Güte, mir das Schreiben des Herrn Müller sogleich mitzutheilen und forderte mich auf, diese Versuche zu wiederholen. Ich will Einiges von meinen Beobachtungen mittheilen:

1) Von den sämmtlichen Versuchen Wheatstone's über Schallpolarisation ist mir kein ein-Ich setzte den Stiel der Stimm-. ziger gelungen. gabel auf die beschriebene Art an einen Glasstab, welcher auf dem Resonanzboden eines Klaviers ruhte. Wenn ich die Gabel in den verschiedenen Richtungen zum Vibriren brachte, so ergab sich, dass im Ganzen der Ton gleich stark war, Stab mochte in der Ebene der Arme oder senkrecht darauf stehen; denn bald war er in der einen Richtung, bald in der andern ein wenig schwächer, kleinen Unregelmässigkeiten herrühren was von mochte. Bisher hatte ich der Gabel dieselbe Stellung bei jedem Tone gelassen. Ich brachte hierWheatstone's

auf dieselbe zum Vibriren und drehte sie nun berum, während noch stets derselbe Ton hörbar war, und die Gabel nicht aufs neue in Schwingungen gesetzt wurde. Hier ergab sich allerdings ein auffallender Unterschied in der Stärke des Tones, doch sah ich sehr bald, dass die Stärke desselben nicht mit der relativen Lage der Gabelarme und "des Glasstabes zusammenhing. Ich fand hierauf den Grund der Erscheinung. Ich brachte die Stimmgabel, welche ich frei zwischen den Fingern hielt, zum Tonen, drehte dieselbe, während ich sie nahe an's Ohr hielt und bemerkte hier ebenfalls eine Folge von schwachen und starken Tonen. Diese großere oder geringere Stärke des Tones liegt, wie es mir scheint, darin, dass wäh-'rend des Drehens der Stimmgabel die transversa-'len Schwingungen im Stiele der Stimmgabel mehr oder weniger gebemmt werden, je nachdem die Fingerspitzen in der Ebene derselben liegen oder Diese größere oder geringere Stärke des Tones muss sich alsdann auch durch den Stab fortpflanzen, liegt aber nicht in der Lage desselben, sondern ist schon in der Stimmgabel, selbst 'in der freigehaltenen, vorhanden.

2) Da der Kalkspath, welchen ich zu meinen Versuchen anwandte, bei einer Dicke von etwa 1½ Zoll, mehr als zwei Bilder zeigte, also in den Rissen desselben nach Brewster neue Schichten krystallisirt waren (Philos. Transact. 1815 p. 270 sqq.), so gab ich Nichts darauf, dass mir die Versuche mit dem Kalkspath nicht gelangen, da

Herr Müller zu diesen Versuchen reine Kalkspathe fordert.

3) Eben so wenig gelang mir der Versuch mit einer Säule von Glasscheiben, der Ton mochte longitudinal oder transversal hindurchgehen; stets hatte der Ton dieselbe Intensität, sobald in jeder Stellung die Gabel aufs neue in Schwingung gesetzt wurde. Nur wenn der Glasstab, der mir als Leiter diente, bei demselben Tone in die verschiedenen Stellungen gerückt wurde, so zeigte sich ein kleiner aber nicht von der Lage abhängender Unterschied; offenbar daher, das bei der Bewegung die Fingerspitzen andere Theile des Stieles berühren mochten.

,

Untersuchung

des Oxydum manganoso - manganicum, eine bis jetzt unbekannte chemische Verbindung von Manganoxydul und Oxyd,

A. Arfwedson *).

Zufolge der neueren Versuche über die Manganoxyde glaubte man zu finden, dass das Product
der Verbrennung des Manganoxyduls im offenen
Feuer, so wie dasjenige der Zersetzung des salpetersauren Mangans durch Glühen, ein Oxyd sey,
welches gleiche Mengen Sauerstoff enthalte; und
die abweichende Farbe beider (das erstere ist nümlich braun, das letztere schwarz gefürbt) erklärte
man durch die verschiedene feine mechanische
Theilung. Es hat mir jedoch nicht glücken wollen,
beide Producte von demselben Aussehen zu erhalten, wenn ich sie auch auf das genaueste zu gleich
feinem Pulver zerrieb. Ueberdiels fand ich sie
auch noch in der Art von einander abweichend,
dass das erstere mit Schwefelsäure eine schwach

^{*)} Aus den Afhandlingar i Fysik, Kemi och Mineralogie, B. 6. S. 222, übersetzt vom Dr. Meissner.

üb. ein Oxydum manganoso.—manganicum. 208
amethystfarbene, das letztere hingegen eige dunkel hochrothe Auflösung bildete. Hiernach schien
nun eine genauere Untersuchung der chemischen
Beschaffenheit dieser Produkte nöthig zu seyn,
und ich stellte, auf den Wunsch des Hrn. Prof.
Berzelius, in dieser Absicht hierüber einige
Versuche an, welche ich hier kurz mittheilen
will.

1. Eine neutrale Auflösung des reinen salzsauren Manganoxyduls wurde mit neutralem kohlensaurem Kali gefällt. Das erhaltene kohlensaure Manganoxydul erschien schneeweiß. Mit gekochtem und erkaltetem Wasser gewaschen, und
im luftleeren Raume durch Schwefelsäure ausgetrocknet, blieb es ungefärbt.

Das so bereitete kohlensaure Manganoxydul wurde nun in eine Kugel gebracht, welche in der Mitte einer Barometerröhre ausgeblasen war, und ein Strom Wasserstoffgas darüber geleitet. Als die Gasentwickelung im Gange war, wurde die Masse in der Kugel über einer Weingeistlampe erwärmt und so lange damit fortgefahren, als noch Wasser und Kohlensäure fortging. Das Pulver hatte jetzt eine schöne pistaziengrune Farbe angenommen, welche es auch behielt, bis der Apparat erkaltet war, und die atmosphärische Luft hineintrat, wo sie sodami mehr ins Graugrune überging. Als eine geringe Menge desselben mit Salzsäure geprüft würde, so löste sie sich ohne Aufbrausen darin auf, war also vollkommen von Kohlensäure frei.

Arfwedson

204 5.

Von diesem Oxydul wurde ein Gramm in einer Glasschaale über der Weingeistlampe erwärmt. Die Masse fing Feuer und verbrannte zu einem dunkelbraunen Oxyd, welches 1,0735 Grm. wog. Die Gewichtszunahme beträgt also auf 100 Th. Oxydul 7,35 Th., und wenn man annimmt, dass das Oxydul 21,9 pCt. Sauerstoff enthält, so bestände das braune Oxyd aus

Mangan 72,784 100,00 Sauerstoff 27,216 37,39 100,000 137,39.

Die erhaltenen 1,0735 Grm. braunes Oxyd wurden mit Salpetersäure zur Trockne eingekocht und geglüht. Die braune Farbe des Oxyd's ging nach und nach, unter häufiger Entwicklung von nitrösem Gase, in Schwarz über, und das Pulver wog nun 1,195 Grm. Wurde es jetzt in einem Platintiegel einer stärkeren Hitze über Kohlenfeuer ausgesetzt, so wurde das Gewicht auf 1,10 Grm. reducirt, die Gewichtsvermehrung betrug also auf 100 Th. Oxydul 10, und das schwarze Oxyd würde demnach, mit Zugrundelegung des vorher angeführten Sauerstoff-Gehalts des Oxyduls, bestehen aus:

Mangan 71 100
Sauerstoff 29 40,84

100 140,84.

2. 1,192 Grm. wie oben bereitetes Manganoxydul, gaben nach dem Glühen im offenen Feuer 1,383 Grm. braunes Oxyd; 100 Th. Oxydul nahmen also 7,043 Sauerstoff auf, oder üb. ein Oxydum manganoso - manganicum. 205

100 Th. Metall, 87,48 - Sauerstoff.

Die erhaltenen 1,383, Grm. braunes Oxyd wurden mit Salpetersäure zur Trockne eingekocht, und in einem Platintiegel stark geglüht. Die Masse hatte eine glänzende schwarze Farbe erhalten, und wog 1,398 Grm. Da die Gewichtsvermehrung diesesmal so unbedeutend war, so scheint wahrscheinlich eine Desoxydation Statt gefunden zu haben, und es war daher zu vermuthen, dass das schwarze Oxyd, durch verstärktes Glühen, vollkommen in braunes Oxyd verwandelt werden Das Glühen wurde nun fast eine Stunde lang fortgesetzt, und die stärkste Hitze, welche der Ofen zu geben vermochte, angewandt. Oxydpulver bekam jetzt seine braune Farbe wieder, und wog fast genau so viel als vor der Behandlung mit Salpetersäure; der Unterschied betrug nur 2 Milligrammen.

Um nun zu erfahren, ob sich das schwarze Oxyd nicht durch einen abgemessenen geringeren Wärmegrad bestimmt bereiten läst, so das man daraus ein genaues Resultat berechnen kann, wurde das zuletzt geglühte Manganoxyd wieder mit Salpetersäure behandelt, fünfmal über der Weingeistlampe erhitzt, und jedesmal das Gewicht bemerkt. Es batte folgende Veränderungen erlitten:

100 Th. Oxydul hatten aufgenommen

1ste mal	•	Sauerstoff
2te .	13,93 -	_
Ste .	10,52 -	. –
4te .	10,37 -	-
5te	10.18 -	_

266 Arfwedson

Die Gewichtsverminderung der letzten Versuche geschah ohne weitere Entwickelung von nitrösem Gase, und die Versuche scheinen zu zeigen, dass der gesuchte Sauerstoffgehalt zwischen den Zahlen 10,52 und 10,13 liegt, nämlich 100 Th. Oxydul würden zur Bildung des schwarzen Oxyds etwa 10,4 Th. Sauerstoff aufnehmen, oder

100 Th. Metall, 41,33 - Sauerstoff.

Ich glaube jedoch hieraus schließen zu können, daß man aus diesen Zahlen den Sauerstoff-Gehalt des mit Salpetersäure bereiteten schwarzen Manganoxyds nicht genau bestimmen kann, ein Umstand, weleher bei Mineral-Analysen von Wichtigkeit ist, wo man oft die Zusammensetzung einer gegebenen Menge Oxyd kennen muß. Man dürfte daher bei solchen Gelegenheiten wohl am besten thun, eine hinreichende Hitze anzuwenden, um braunes Oxyd zu gewinnen, dessen Zusammensetzung gleichförmiger ist, und worin sich der Sauerstoff-Gehalt mit mehr Sicherheit berechnen lässt.

Nach dem vorhergebenden Versuche verhält sich der Sauerstoff des Oxyduls zu dem Sauerstoff des schwarzen Oxyds nahe wie 1:1½; denn 100 Th. Metall verbinden sich mit 28,107 Th. Sauerstoff zu Oxydul, welche Zahl mit 1½ multiplicirt 42,160 giebt. Das braune Oxyd scheint wieder in Ansehung seines Sauerstoff - Gehaltes einen Uebergang vom Oxydul zum schwarzen Oxyde zu bilden, aber sein Sauerstoff ist weder ein Multiplum von dem Sauerstoff des ersteren, noch des

üb. ein Oxydum manganoso-manganıcum. 207

letzteren. Es muss also eine Verbindung von diesen beiden Oxyden seyn. Nimmt man nun an,
dass diese Verbindung, gleich dem Oxydum ferroso-ferricum, auf diese Art zusammengesetzt
ist, dass das Oxyd dreimal soviel Sauerstoff und
zweimal soviel Metall als das Oxydul enthält, so
besteht sie aus

Mangan . 72,82 Sauerstoff . 27,18 100,00.

Die directen Versuche haben gegeben:

Mangan . 72,784
Sauerstoff . 27,216
100,000.

welches so nahe mit dem berechneten Resultate übereinstimmt, als man billig erwarten kann. Auf einer andern Seite findet man durch Berechnung, dass diese Verbindung besteht aus

Manganoxyd 68,932 Manganoxydul 31.068 100,000.

Ich habe dieses Oxyd wegen seiner Uebereinstimmung mit dem Oxydum ferroso-ferricum,
Oxydum manganoso-manganicum genannt; die
Zusammensetzung des ersteren hat Berzelius,
in seinem Versuche, ein rein wissenschaftliches
System der Mineralogie zu begründen, beschrieben *).

Es bleibt nun noch zu untersuchen übrig, ob sowohl das gewöhnlich sogenannte (dichte) Grau-

^{*)} S. d. Journ. ä. R. B. 15. S. 290.

208 Arfwedson

braunsteinerz, als dessen krystallisirte Varietät, wirklich Mangansuperoxyd enthält, oder ob es nicht vielleicht aus schwarzem Oxyde besteht, von dem wir gesehen haben, dass es beim Glahen auch Sauerstoffgas entwickelt.

Strahliges Graubraunsteinerz von Undenäs in, Westgothland.

5,035 Grm. reine ausgesuchte Krystalle wurden in einer kleinen Glasretorte über der Weingeistlampe geglüht. Die Retorte war luftdicht mit einer Röhre verbunden, welche trocknen, salzsauren Kalk enthielt. Die Masse gab beim Erwärmen sogleich viel Wasser, welches allmählig überging, und von dem Kalksalze gebunden wurde. Das Glühen wurde so lange fortgesetzt, als sich noch in dem Retortenhalse Feuchtigkeit zeigte. Der abgekühlte Apparat zeigte beim Wiegen nur einen Gewichts-Verlust von zwei Milligrammen, eine Menge, die zu unbedeutend ist, um mit in Berechnung zu kommen. Es hatte sich also kein Gas entwickelt. Die Retorte dagegen mit dem geglühten Erze hatte 0,508 Grm. verloren, welche das Gewicht des ausgetriebenen Wassers ausmachen. Der Rückstand wog jetzt 4.527. Von diesem wurden 4,504 Grm. in einem Platintiegel stark geglüht; der Gewichtsverlust betrug nur 0,022 Gra.; er vermehrte sich aber bei einem zweiten noch stärkeren Glühen um 0,139 Grm., und bei einem dritten noch um 0,016 Grm. der Rückstand nochmals geglüht wurde, zeigte

, iib. ein Oxydum manganoso - manganicum. 209

Krystalle hatten ihre Form behalten, aber ihre schwarzgraue Farbe hatte sich in eine rothbraune verändert, und das Pulver erschien zimmtbraun, ganz wie das oben beschriebene Oxydum manganoso-manganicum. Der ganze Gewichtsverlust beträgt also 0,177 Grm., welche man, ohne grofsen Irrthum, sowohl auf die jetzt in Arbeit genommenen 4,504 Grm., als die vorher vom Wasser befreiten 4,527 Grm. berechnen kann, da der Unterschied erst in der vierten Decimalstelle bemerklich wird.

Das Ergebniss der Zerlegung wäre nun?

in 100 Theil.

Oxydum manganoso-manganicum 4,350 — 86,41

Wasser

0,508 — 10,08

Sauerstoff

5,085 100,00.

Die erhaltene geringe Menge Sauerstoffgas giebt nun zu erkennen, dass das untersuchte Fossit kein Mangansuperoxyd seyn kann, sondern das Mangan darin als schwarzes Oxyd befindlich ist; denn durch eine leichte Berechnung findet man, dass die 86,41 Th. Oxydum manganoso-manganieum nahe die 3,51 Th. des beim Glühen entwichenen Sauerstoffs erfordern, um schwarzes Oxyd zu bilden. Nach der Berechnung würden also 100 Th. des Fossils bestehen aus

Oxydum m	angan	080 - 11	nanga	nicum	86,85
Sauerstoff	•	•	•	•	3 ,0 7
Wasser	. •	•	•	•	10,08
					100,00.

Journ. f. Chem, N. R. 12. Bd. 2. Heft.

86,85 Th. Oxydum manganosum-mangania cum enthalten 23,6, und 10,08 Th. Wasser, 8,895 Sauerstoff. Der Sauerstoff des geglühten Oxyds ist also kein Multiplum von dem des Wassers; wenn man aber die bei dem Glühen entwichenen 3,07 Th. Sauerstoff zu den 23,6 Th. des Oxyds rechnet, so wird das ungeglühte Erz eine Vorbindung von schwarzem Manganoxyd mit chemischgebundenem Wasser, dessen Sauerstoff j von dem des Oxyds beträgt. Wenn man den Sauerstoff des entwichenen Wassers zu dem des Oxyds rechnet, so erhält man das Superoxyd.

Hieraus geht nun deutlich bervor, das das untersuchte Fossil aus Manganoxydkydrat besteht, dessen Oxyd dreimal so viel Sauerstoff enthält, als das Wasser. Die Formel für seine Zusammensetzung wäre Ma Aq.

Durch Auflösung in Salzsäure und Prüfung mit Resgentien fand ich, daß dieses Erz nur Wasser und Manganoxyd, ehne die geringste fremde Beimischung, enthält.

Dichtes Graubraunsteiner=

a) 5,03 Grm. von anhängender Feuchtigkeit befreites Pulver, wurden in eine kleine Glas-Retorte gebracht, an deren Mündung eine mit salzsaurem Kalk gefüllte Röhre luftdicht angepalst war. Die Retorte wurde über der Weingeistlampe so lange erhitzt, als noch Feuchtigkeit überging. Der erkaltete Apparat hatte 0,143 Grm. am Gewicht verloren, welche in Gas bestanden. Des

iib. ein Oxydum manganoso Amanganicum. 211
Kalksalz hatte 0,077 Grm. Wasser gebunden. Der
Rückstand betrug also 4,810.

- b) 3 Grm. von diesem wasserfreien Erzpulver wurden in einem Platintiegel stark geglüht.
 Die schwarze oder sehwarzgraue Farbe des Pulvers verwandelte sich in Braun, upd der Gewichtsverlust betrug nach dreimaligem Glühen 0,286
 Grm. (Das letzte Mal zeigte die Masse keine Gewichtsveränderung). Da nun 8 Grm. 0,286 verloren, so würde der Gewichtsverlust des ganzen
 Rückstandes in a) von 4,810, 0,458 betragen;
 rechnen wir hierzu hun die 0,148 Grm. des entwichenen Gases, so haben die in Arbeit genommenen 5,03 Grm. Erz gegeben 0,601 Gas und
 0,077 Wasser.
- c) Die 3 Grm. des geglühten Erzes wurden in Salzsäure aufgelöst, die Auflösung zur Trockne abgeraucht und mit salzsaurem Wasser behandelt \$ der Rückstand war Kieselerde und Bergart, welche nach der Trennung, Auswaschung und Glahung 0,442 Grm. wogen. Die filtrirte Auflösung wurde mit Aetzkali übersetzt und digerirt, der erhaltene Niederschlag auf ein Filter gebracht, ausgeschieden, und die alkalische Lauge mit den ges wöhnlichen Reagentien geprüft; sie enthielt keinen Stoff aufgelöst. Der auf dem Filter befindliche Niederschlag wurde in Salzsäure gelöst, die Auflösung mit Aetzammoniak neutralisitt, und einige Tropfen kleesaures Ammoniak zugesetzt, wobei die Flüssigkeit jedoch ganz klar blieb. Nun wurde bernsteinsaures Ammoniak so lange hinzugefügt, als noch ein Niederschlag entstand! das

getrennte, ausgewaschene und geglühte bernsteinsaure Eisenoxyd gab 0,124 Eisenoxyd.

Wenn man nun das Eisenoxyd nebst der Kieselerde und Bergart von den in Arbeit genommenen S Orm. Erz abzieht, so bleiben 2,434 Orm. reines Manganoxyd, und folglich enthalten die in a) nech dem Glüben zurückgebliebenen 4,81 Orm., 3,902 Orm. reines Manganoxyd. Rechnet man bierzu die in a) entwichenen 0,22 Orm. Wasser und Oas, so beträgt die ganze Menge des von fremden Beimischungen befreiten Erzes 4,122 Orm., welche zerlegt wären in

Sauerstoffgas a) . 0,148 in 100 Theilea
b) . 0,458 0,601 — 14,58
Wasser a) . . . 0,077 — 1,86
Oxydum manganoso-manganicum 3,444 — 83 56
4,122 100 00.

Der unbedeutende Wassergehalt dürste wohl für mechanische Feuchtigkeit angesehen werden können. Es enthalten 83,56 Theile Oxydum manganischen 22,71 Th. Sauerstoff; die übrig bleibenden 60,85 Th. Metall hatten also 22,71 + 14,58 oder 37,29 Th. Sauerstoff aufgenommen, welches auf 100 Th. 61,45 beträgt.

Man betrachtet das Mangansuperoxyd als zusammengesetzt aus 100 Th. Metall und 56,213
Sauerstoff. Der in diesem Fossil gefundene Sauerstoffgehalt ist nun zwar größer, doch rührt dieses
vermuthlich von einem Fehler in der Zerlegung
her, welche eigentlich nicht zum Zwecke hatte, die Zusammensetzung des Superoxyds zu

üb, ein Oxydum manganoso-manganicum. 215 bestimmen, sondern nur nachzuweisen, ob es einen noch höhern Oxydationsgrad gebe. Das Resultat zeigt jedoch, dass unser Fossil das Manganoso-manganicum. 215 gas als Superoxyd enthalten muss.

Dieses natürliche Mangansuperoxyd unter, scheidet man leicht von dem vorigen Hydrat durch die Farbe seines Pulvers, welche vollkommen schwarz ist, dagegen die des Hydrats gelbbraun erscheint. Man braucht beide Fossilien nur mit einem Messer zu ritzen, um sich davon zu überzeugen.

Manganoxydul.

Ueber reines kohlensaures Manganowydul welches sich in einer in der Mitte einer Baromet terröhre ausgeblasenen Kugel befand, wurde ein Strom salzsaures Gas geleitet. Das Salz verdung kelte sich sogleich, als das Gas hinzutrat. Die Gasentwickelung wurde ohne Erwärmung der Masse so lange fortgesetzt, bis das Salz ganz zersetzt zu seyn schien; darauf wurde es über der Weingeistlampe erst gelinde, nachher aber so stark als möglich erhitzt. Das erhaltene salzsaure Salz war rosenroth, und behielt seine Farbe, ungeachtet das darüber streichende salzsaure Gas gegen das Ende mit Wasserstoffgas vermischt wurde; es wog 1,52 Grm. Bei der Auflösung in Wasser blieben 0,012 Manganoxyd zurück. Der Rest von 1,508 war also ein neutrales Salz, dessen Auflösung vollkommen farblos erschien. Die Salzsäure wurde durch salpetersaures Silber getrennt und 3,408 Grm. Hornsilber gewonnen, worin 0,650

214 Arfwedson üb. ein Oxydum u. s. w.

Orm. Salzsäure onthalten sind, welche mit 0,858 Manganoxydul verbunden waren. Diese Menge Salzsäure sättigt einen Antheil Base, dessen Sanerstoff 0,191 beträgt; folglich enthalten die 0,858 Orm. Manganoxydul eine gleiche Menge Sanerstoff, und das Ergebnifs des Versuches wäre:

٠	Mangaometall	77,856	100
٠	Stuerstoff .	22,144	. *
		100,000	128,44-

John hat durch directe Zerlegung des nontralen schwefelsauren Manganoxydula gefunden, dass letzteres 21,875 pCt. Sauerstoff enthält. In meinem Versuche ist dieser Gehalt etwas höher enegafallen; ich habe jedoch Grund in dem zerlegten salzsauren Salze eine geringe Beimischung von Oxyd zu vermuthen, so dass das Requitat meiner Analyse weniger auverlässig ist.

Ueber das Titan.

1) Chemische Untersuchungen über das Titan, von. Peschier *).

(Der naturforschenden Gesellschaft zu Genf mitgetheilt im Januar 1825) **).

Da das Titan in der Natur mehr verbreitet ist, als man es bis jetzt geglaubt hat, so war es nöthig, dass seine Eigenschaften und Verbindungen desto sorgfältiger studirt wurden. Dieses ist nun der Zweck dieser Arbeit, von welcher wir hier einen Auszug geben.

Der Verfasser bediente sich bei seinen Untersuchungen des Titans, welches ihm die Zerlegung
des Rutils von Saint-Yrieix, im Departement
Haute-Vienne geliefert hatte. Bei der Darstellung
war er jedoch genöthigt, in dem von Klaproth
befolgten Verfahren einige Abänderungen anzubringen, weil ihm sonst wahrscheinlich einige

^{*)} Aus der Bibliothèque universelle B. 26. Hest Mai 1824. S. 45. übersetzt vom Dr. Meisener.

^{**)} In der Sitzung der Gesellschaft am so. Mai 1834 theilte der Verfasser die von ihm für sicher und neu angesehemen Mittel mit, um das Titau mit Genauigkeit von den ihm verwandten Erden, wie Kieselerde, Alaumende, Bittererde, zu unterscheiden und suitreppen.

Antheile Titan entgangen seyn warden. Den Ratil fand Peschier zusammengesetzt aus

Eisenoxyd . 27,5
Titanoxyd . 71,3
Manganperoxyd . 1,2
Schwefel . Spuren.
100,0.

Er machte dabei folgende Beobachtungen:

- 1) Hat man das Product der Schmelzung von Titan und Kali zur Entfernung des Kali's hinlänglich ausgewaschen, und fährt mit den Auswaschungen fort, so wird das geröthete Lackmuspapier noch lange Zeit blau gefärbt. Dieses geschieht durch Auflösung einer Verbindung von Titan mit Kali im Ueberschusse, welche sich während des Schmelzens gebildet hat.
- 2) Das Titanoxyd, welches auf dem Filterzurückbleibt, ist eine analoge Verbindung, in der jedoch das Titan vorherrscht und als Säure auftritt.
- 3) Die Abwaschwasser des in Salzsture unauflöslichen Rückstandes gehen desto trüber durch das Filter, je mehr sie sich der Geschmacklosigkeit nähern.

Da die eben erwähnte Verbindung des Titens mit dem Kali eine der hauptsächlichsten Eigenschaften der Säuren verrieth, so kochte der Verfasser einige Unzen feines Rutil-Pulver mit destillirtem Wasser; er concentrirte die Flüssigkeit, ältrirte sie, und erhielt einen gelblichen Auszug, welcher folgende Eigenschaften besals. Sein Geschmack wer eigenthümlich metallisch; das Lack-

muspapier wurde von ihm schwach geröthet und entfärbt; er krystallisirte nicht; bei dem Abrau+ chen setzte er eine pulverige isabellgelbe Substanz ab, welche sieh größtentheils in Alkohol auflöste; in den Auflösungen der Eisen - , Kupfer - , Quecksilber - und Bleisalze erzeugte er nach und nach Niederschläge, aber erst nach mehreren Stunden in der salpetersauren Silberauflösung; auf die anderen Salze der Metalle so wie der Erden zeigte er keine Ein+ wirkung. Mit Kali versetzt gab er ein kubisches, mit Natron ein rhomboidales, leicht zerfliessliches Salz, welche beide im Alkohol auflöslich sind. Wenn in ihnen das Alkali vorherrscht, so ist das mit Kali an der Luft beständig, das mit Natron zerstiesend. Das erstere befindet sich in den erwähnten Abwaschflüssigkeiten; da seine Krystalle stets verworren vorkamen, so konnte ihre Form nicht mit Genauigkeit bestimmt werden, und es bemerkte nur eine Neigung zum Prisma.

Da diese Resultate nun keinen Zweifel lassen, das man das Titanoxyd nicht als eine Säure, der antimonigen Säure analog, betrachten sollte, und dass es in seinen natürlichen Verbindungen eine elektro-negative Rolle spielt, so unternahm der Verfasser verschiedene Versuche, um es auf den letzten Grad der Säuerung zu bringen. Diesen Zweck erreichte er dadurch, dass er ein Gemeng von Titanoxyd, Salpetersäure und Kali, sey es nun als salpetersaures Titan und kohlensaures Kali, oder als salpetersauses Titan und salpetersauses Kali, einer erhöhten Temperatus aussetzte, den Rügkstand mit Wasser

behandelte, wodurch die Verbindung der neuen Säure mit Kali gewonnen wird, und dieses Salz mit Schwefelsäure zersetzte. Als er hierauf die Flüssigkeit abrauchte, den Rückstand mit Alkohol behandelte, und die geistige Auflösung, welche die Säure enthielt, wieder verdampfte, so zeigte sich diese in Gestalt nadelförmiger Krystalla Auf die Metall- und Erdensalze verräth sie keine bemerkbare Kinwirkung; auf der Zunge hinterläßt sie einen unangenehmen metallischen Geschmack. Lässt man einen Strom galvanischer Elektricität auf sie einwirken, so erscheinen Dampfe, welche nach Phosphor riechen, und es setzt sich am negativen Pole eine schwarze Substanz ab. Wenn man sie mit dem basischen kohlensauren Kali und Natron verbindet, so giebt sie nadelförmige Prismen, welche im Alkohol nicht anflöslich sind, bei einem Ueberschuss von Säure aber auflöslich werden. Sie verrathen eine prismatisch - rhomboidale Form. Da nun die Eigensehaften und Verbindungen dieser beiden Flüssigkeiten alle Charaktere der Säuren an sich tragen: so schlägt der Verfasser vor, die erstere, titanige Soure, die zweite, Titansaure zu nennen.

Da das Titan mit verschiedenen Farben auftritt, welche man allgemein für ein Zeichen verschiedener Oxydationsgrade angesehen bat, und
die Versuche es in regulinischer Gestalt darzustellen, wenn man die von Laugier ausnehmen
kann, fruchtlos gewesen zu seyn scheinen, so
wird wehl die Anwendung des Kaliums ein bestimmtes Resultat geben. Der Verfasser setzte

daher, unterstützt vom Professor Dumas, das weisse Titanoxyd einer strengen Hitze aus, und brachte es mit überschüssigem Kalium in Berührung, nachdem er es vorher an einem trockenen Orte hatte erkalten lassen. Als die Röhre durch eine Weingeistlampe erwärmt worden war, fand Wärme - und Lichtentwickelung Statt, und es entband sich Wasserstoffgas, welches anzuzeigen scheint, dass das stark geglühte Titan noch Waszurückhält. In der Röhre blieb eine schwärzliche Schlacke, welche, in Wasser geworfen, ein bläulich schwarzes Pulver absetzte. Dieses behält sein ursprüngliches Ansehen, wenn man es so lange mit gesäuertem Wasser auswäschst, als Lackmuspapier davon noch geröthet wird; im feuchten Zustande nimmt es, gleich den Titan-Niederschlägen, einen sehr großen Raum ein, geht aber bei dem Trocknen wieder in ein schwarzes Pulver zurück. Wenn es auch dem Ansehen nach sehr trocken ist, so hält es doch noch Wasser zurück, von welchem es durch Weissglühen in einer mit Wasserstoffgas gefüllten Röhre, ohne dass es dabei eine Veränderung erleidet, befreit werden kann; bringt man es aber in Berührung mit der atmosphärischen Luft oder dem Sauerstoffgase zum Rothglüben, so nimmt es eine gelbe Farbe an, und wird nach dem Erkalten weiß, wie dieses schon Laugier beim Glühen des kleesauren Titans bemerkt hat. Unternimmt man den Versuch in einer mit Sauerstoffgas gefällten Glocke, welche mit einer gebogenen Röhre versehen ist, so wechselt die Absorption, bei aller entsprach nicht der Menge, welche der Verfasser erwarten zu können glaubte. Setzt man die Masso der Wirkung eines elektrischen Stroms aus, so erleidet sie keine Veränderung; ist sie aber mit Salzsäure angefenchtet, so verbreiten sich Dämpfe, welche nach Phosphor riechen. Wurde das Pulver mit Leinöl angeknetet, und in einem ausgefütterten Tiegel zwei Stunden heftigem Schmiedefener ausgesetzt, so konnte man keine Veränderung an ihm bemerken.

Ob nun gleich diese Resultate weder mit desen von Laugier übereinstimmen, welcher bei
seinen Versuchen über die Reduction des Titans,
den goldgelben warzigen Körper für regulinisches
Titan ansehn zu müssen glaubte, noch mit dem
Resultate von Hecht und Vauquelin: so enklärt sich der Verfasser diese Differenz dadureh,
daß er annimmt, das schwarze Pulver ist das Radical des Titans, welches mit dem Boron übereinstimmt. Er stellt diese Meinung nur als Folge
seiner erhaltenen Resulte auf, und wird sie segleich verlassen, wenn spätere Versuche ihr entgegen seyn sollten,

Kurze Zeit nach Vorlesung der Abhandlung, von welcher dieses ein Auszug ist, las man in dem Journal of Science, dass Wollaston in den Schlacken eines Eisenwerks*) regulinisches Titan gefunden habe. Peschier, sehr begierig dieses Mineral zu aehen, wandte sich direct

¹⁾ S, dies Jenes, n. B. R. M. S. S. M.

an den englischen Chemiker, welcher ihm auch sogleich einige Bruchstücke überschickte. Diese besalsen eine kubische Form und metallisches Anseben; die Krystalle waren jedoch so klein. dass zwanzig Stück nur 0,45 Grain wogen. Salzsäure löste aus ihnen etwas Eisen und Titan auf, ohne dabei ihr Ansehn zu verändern. Der unauflösliche Rückstand liess sich in einem Uhrgläschen mit einem gläsernen Stabe zu einem grauen Pulver zerreiben, welcher mit Kali und Salzsäure behandelt, ihm die erwähnten beiden Bestandtheile lieferte. Er betrachtet daher diese Krystalle als ein Eisentitanit, wahrscheinlich analog dem goldgelben warzigen Körper Laugier's, so wie derjenigen Substanz, welche der Verfasser einige Jahre zuvor bei der Zerlegung eines Fossils gewonnen hatte, in dem er kein Titan vermuthete, jedoch seitdem in Verbindung mit Eisen entdeckt Seine Ansicht scheint auch noch dadurch bestätigt zu werden, dass er eine ähnliche Verbindung erst zufällig, dann aber willkührlich, in Form stark glänzender Schuppen erhielt, wenn er Carbonate des Eisens und Titans in Salzsäure auflöste, die Auflösung zur Honigdicke abrauchte, mit 24 Theilen des salzsauren Natrons vermengte, das Ganze zwei Stunden im Schmelzen erhielt und die Masse darauf sorgfältig auswusch.

In Hinsicht der Einwirkung der Säuren auf das Titan bemerkt unser Verfasser, wie es auch von den mit diesem Gegenstande sich beschäftigt habenden Chemikern erkannt wurde, dass die Schwesel- und Salpetersäure nur wenig auf das

Oxyd einwirken, dagegen das Hydrat zum Theil, und das Subcarbonat vollständig auflösen. Die Schweselsäure stellt damit eine klebrige, zersliesende, von sehr kleinen nadelförmigen Krystallen durchsetzte Masse dat; die Salpetersäure bildet ein pulveriges, unauslösliches Subnitrat, und ein lustbeständiges, in länglichen Rhomben krystallisirtes Surnitrat.

Die Selzsäure, welche das eigentliche Auflösungsmittel des Titans ist, besitzt diese Eigenschaft doch auch nur nach dem Zustunde, in welehem man es mit ihr in Berührung bringt. Die
Auflösung ist gelb gefärbt; erhitzt man sie stark,
so läst sie ein Submuriat als weises Pulver fallen,
entwickelt Chlor, und verwandelt sich in eine
klebrige Masse, in welcher man bisweilen kleine
Krystalle entdeckt.

Die Kleesäure zeigt nicht allein eine gleiche, sondern sogar noch stärkere Einwirkung; denn sie löst einen Theil von dem Rückstande des sauten Kali-Titanats auf, welcher der Salzsäure widerstanden hatte. Durch Verdampfung liefert sie eine klebrige, krystallinische, grünliche Masse. In den Titanauflösungen, wo die Säure nicht vorsticht, erzeugt sie Niederschläge. wie wir es weiter unten sehen werden.

Die folgenden Säuren lösen nur die von den Alkalien in den Titanauflösungen gebildeten Niederschläge auf.

Die Kohlensäure lüst den Niederschleg auf, welchen die Subcarbonate des Kali's und Natron's erzeugen, und giebt durch Verdampfung ein kubi-

sches Kohlensuures Titan. 162 Theile desselben bestanden aus

Kohlensäure . 39,82
Titanoxyd . 122,18

162 Subcarbonat.

Hiernach wäre also die Sättigungscapacität dieses Omyds nur gering.

Die Essigsäure giebt eine klebrige Auflösung, welche, an einem trocknen Orte aufbewahrt, in luftbeständigen Prismen krystallisirt.

Die Weinsteinsäure bildet mit dem Oxyde nur eine klebrige, zerfließende Masse.

Die Blausaure setzt bei langsamer Verdampfung an der Luft, ein isabellgelbes Pulver ab, und liefert einige kleine prismatische Krystalle, welche in der Wärme, selbst bei niedrigen Graden, zum Glühen kommen, und einen gelben Titan-Rückstand hinterlassen.

Die Gallussäure besitzt, gleich dem Gerbestoff, die Eigenschaft, das Titan zu fällen. Die Arsenik-, Phosphor- und Benzoesäure bilden in den Titanauflösungen weiße Niederschläge.

Wenn nun die eben mitgetheilten Beebacktungen und Entdeckungen einiges Interesse darbieten, so wird der zweite Theil der Arbeit, welcher
von den Mitteln handelt, das Titan aus seinen
Auflösungen zu scheiden und von dem Eisen zu
trennen, hinter jenen nicht zurückstehen. Der
Verfasser geht sie alle sorgfältig durch, und lehrt
die vortheilhaftesten kennen. Er bemerkt zuvörderst, dass sowohl die reinen als kohlensauren
Alkalien, welche die Titansalze mit weiser Farbe

fällen, nur, wie schon Klaproth beobeehtet hat, theilweise einwirken, weil sie auflösliche Doppelsalze bilden; man erkenut dieses an der Form und dem Geschmack der durch Abrauchen erhaltenen zweiten Krystalle, so wie der Wirkung der Galläpfelinfusion auf ihre Auflösungen.

Ferner konnte der Verfasser keine bemerkbere Wirkung des blausauren Eisenkali's auf die Titansalze wahrnehmen, daher ihm dieses Reagens ein sicheres Mittel darbot, sie von ihrem Eisengehalte zu befreien.

Die von Laugier zur Trennung des Eisens vom Titan empfohlene Kleesäure und kleesauren Salze besitzen zwar diese Eigenschaft, jedoch darf die Auflösung keine freie Säure enthalten. Da aber ein Theil Titan aufgelöst bleibt, so können sie bei genauen analytischen Versuchen nicht angewandt werden.

Der Schwefelwasserstoff, dessen sich Klaproth bediente, entspricht seinem Zwecke nicht.

Die Sublimation des Eisens durch selzsaures Ammoniak ist gleichfalls nicht anzurathen, weil des Titan sich bei dieser Operation zugleich mit dem Eisen verflüchtigt.

Die Galläpfelinfusion ist das einzige Reagens, welches nach der Trennung des Eisens durch blausaures Eisenkali das Titan vollkommen ausscheidet; man muß jedoch die Flüssigkeiten, zu denen die gesetzt war, zur Trockne abrauchen, das Product stark glühen, mit Wasser anrühren, auf ein Filter bringen, den unanflöslichen Rückstand auswaschen, trocknen, die Kohlentheilehen zerstög

ren; abermals zur Entfernung des frei gemachten Kali's auswaschen, und endlich glüben, indem man die Operationen zwei bis dreimal auf das Auswaschen wiederholt.

Schließlich bestätigt der Verfasser, daß das von Herschel im April 1821 der Roy. Socimitgetheilte Verfahren mit Vortheil angewandt werden kann. Dieses besteht darin, die durch Salpetersäure hyperoxydirte Auflösung, während des Siedens, mit kohlensaurem Ammoniak zu übersetzen. Dadurch wird das Eisen ausgeschieden, während die übrigen Ingredienzien aufgelöst bleiben *).

2) Zusatz zum Vorhergehenden, vom Dr. Meissner.

In dem Jahresberichte über die Fortschritte der physischen Wissenschaften von Berzelius**), erwähnt dieser ausgezeichnete Gelehrte auch der Auffindung des Titans in einigen Glimmer-Arten durch Peschier. Da nun das Urtheil eines so erfahrenen Chemikers gewiß von großem Interesseist, so wird es zweckmäßig seyn, seine eigenet Worte darüber hier anzuschließen.

"Peschier in Genf hat in den meisten europäischen gelehrten Journalen angezeigt, dass er
in dem Glimmer Titan gefunden habe, sogar in

^{, *)} S. dies. Journ. n. R. B. s. S. 45s. M.

^{**)} Uebersetzt von C. G. Gmelin. 1894. S. 157. :-

Journ. f. Chem. N. R. 10. B. z. Heft,

einigen Arten bis auf 30 pCt., und das in einem solchen, den Klaproth untersucht hatte, ohne einiges zu finden. Zugleich batte er Lithion ge-Heinrich Rose, welcher mehrere Glimmer-Arten untersucht hat, versuchte es nun vor dem Löthrohre diesen vermutheten Titan - Gehalt zu entdecken, fand aber keine Spur davoa. Dieser Umstand veranlasste Peschier zu beweisen zu suchen, dass Rose sich dadurch geirrt habe, dass er Peschier's Methode nicht besolgte, welche darin besteht, dass man, nachdem darch kaustisches Ammoniak alles ausgefällt worden ist, was aus der Auflösung in Säure des mit Alkali geglühten Glimmers gefällt werden kann, Gallapfel-Aufguls zusetzt, welcher dann Titasoxyd reichlich niederschlägt. Er hat zugleich Proben von Titanoxyd mitgetheilt, welches er auf diese Weise aus einigen Glimmer-Arten erhalten hatte. Rose wiederholte die Analyse einiger von den nach Peschier's Angabe stark Titanhaltiger Glimmer-Arten, ohne Spuren von diesem Metalle zu finden, eine einzige ausgenommen, welche höchstens & pCt. Titanoxyd gab. Rose theilte mir etwas weniges von den Titan-Proben mit, die ihm Peschier geschickt hatte. Die eine, aus Glimmer von Massachusets erhalten, entbielt so viel Titanoxyd, dass man seine Reaction vor dem Löthrohre deutlich nachweisen konnte. Die andere, aus sibirischem Glimmer, enthielt ebenfalls Titanoxyd, aber in so geringer Menge, dals erst mit Zinn eine undeutliche Reaction hervorgebracht werden konnte. Dagegen gaben bei:

de mit kohlensaurem Natron Kugeln eines weichen, weisen Metalls, welches ganz das Aussehn Da gewiss kein Chemiker eine von Zinn hatte. größere Erfahrung von den Eigenschaften und dem Verhalten der Titansaure hat, als Heinrich Rose, welchem wir eine genauere Kenntniss dieses Körpers verdanken, so ist sein negatives Resultat in dieser Hinsicht entscheidend, abgesehen' davon, dass Titanoxyd keineswegs auf die Weise erhalten werden kann, welche Peschier bis jetzt angegeben hat. Was die Angabe von der Anwesenheit des Lithions betrifft, so ist diese so unbestimmt, und so wenig durch den angeführten' Versuch bewiesen, welcher eher auf Bittererde hindeutet, dass sie einer Bestätigung bedarf *)."

Bisher hat man das Titan nur in geringer Menge auf der Erde verbreitet gefunden; es scheint jedoch aus den Beobachtungen von Wolflast on **) und Walchner ***) hervorzugehen; dass es allgemeiner verbreitet ist, als man bis jetzt geglaubt hat, und zwar vorzüglich als ein Begleiter des Eisens. Die mangelhafte Kenntnils seiner Eisgenschaften, und seines Verhaltens gegen andere Körper, welche erst durch Rose's Versuche gefwonnen hat, ist aber auch wohl Ursache, dass man seine Gegenwart öfters übersah, zumal wenn es als Titansäure zugegen war. Als ein Beweis des Gesagten diene die folgende Abhandlung.

^{*)} Hr. Professor Pfaff aus Kiel theilte mir hei seiner kürzlichen Anwesenheit in Holle mit, dass Gmelin auch neuerlich das Lithion im Glimmer aufgefunden habe. M.

^{**)} S. d. Journ. n. R. B. 11. S. 85.

^{***)} S. chendas. S. 80.

3) Chemische Untersuchung des Chrysoberylls
aus Brasilien und von Haddam, von
A. Seybert*).

Es war im Sommer 1823, als ich Haddam in dem Staate Connecticut besuchte. Unter den verschiedenen hier gesammelten Substanzen befand sich auch Chrysoberyll, ein Fossil, das wegen seiner Seltenbeit sehr geschätzt wird. kommt in einem grobkörnigen Granite zerstreut vor, dessen vorherrschender Gemengtheil ein Feldspath ist, welchen Berzelius für Albit hält. der dem zu Finbo gefundenen vollkommen gleicht. In demselben Granite fand dieser berühmte Chemiker auch Tantalit **). Ferner ist er auch von einem graulichen Quarz, schon blutroth gefärbten Mangan-Granat und einer körnigen gelben Substanz begleitet, die von einigen Mineralogen für eine Varietät des Cymophans gehalten wird, von mir jedoch, zufolge ihrer geringeren Härte und allgemeinen chemischen Zusammensetzung, für gemeinen Beryll erkannt wurde.

Die erste chemische Aufklärung über den Chrysoberyll verdanken wir Klaproth. Nach der von ihm im Jahre 1795 bekannt gemachten Zerlegung ***) besteht er aus: Thonerde 71,50,

⁹⁾ Aus den Annals of philosophy new Series. Juni'1824. S. 427. übersetzt vom Dr. Meissner, woselbst sie aus dem B. 2. new Series der Transact. of the Americ. Philosoph. Soc. ausgezogen ist.

^{**)} Berzeliné Anwendung des Löthrohrs u. s. w. S. 192.

Beiträge B. 1. S. 97.

Kalkerde 6, Eisenoxyd 1,50, Kieselerde 18, Verlust 3. Berzelius hat uns eine Formel hierüber gegeben *); nach seinen Löthrohr - Versuchen hat er jedoch die Vermuthung geäulsert, dals derselbe keine Kalkerde wesentlich enthalten konne, und vielmehr ein Thonerdesubsilikat sey **). Dieses wird nun auch von Thomson ***) best tigt, welcher bei Anfahrung von Klaproth's Analyse bemerkt, dass er vor einigen Jahren die-, ses Fossil zerlegt, die Resultate jedoch verloren habe; er sagt aber, die einzigen gefundenen Bestandtheile wären Thonerde, Kieselerde und Eisenoxyd gewesen. Als ich gerade diese Mittheilung, welche ich jetzt die Ehre habe der Societät vorzulegen, ausarbeiten wollte, fand ich in Tilloch's Philosophical Magazin +) eine neuere Zerlegung des brasilianischen Chrysoberylls von A. Arfwedson. Dieser bestätigt das Resultat Thomson's, und giebt als Bestandtheile an: Kieselerde 18,73, Thonerde 81,43 mit Spuren von Eisenoxyd.

Der verstorbene Dr. Bruce sandte 1810 den Cymophan von Haddam an Hauy, um dessen Meinung darüber zu hören ††). Vor dieser Periode bielten ihn die Mineralogen der vereinigten Staaten für Corund. Hauy bemerkt: "der Cy-

^{•)} Nouv. syst. de Mineralog. S. 219-C+S+18A+82.

⁺⁺⁾ Berz. Anw. d. Löthr. S. 255.

^{***)} Thomson's Chemistry B. 5. S. 213.

^{†)} November 1825. S. 557. (S. d. Journ. n. R. B. S. S. 4).

¹¹⁾ Ann. du Museum d'Hist. nat. B. 18. S. 57.

mophan der vereinigten Staaten wurde zuerst für eine Varietat des Corunds angesehen. In der That nähert er sich diesem auch in Hinsicht seiner Harte, seines specifischen Gewichts und seimer Bestandtheile (72 Thonerde, 18 Kieselerde, € Kalkerde) *). " Ich war begierig den Cymophan von Haddam zu zerlegen, zomal da Hauy den Verfasser der eben angeführten Analyse nicht mennt. Das zur Zerlegung benutzte Exemplar hatte eine heligrune Farbe, aber nicht den Katzenaugen - Schimmer der brasilianischen Varietät, so wie einiger Exemplare von Saratoga in Neuvork, welche neuerlich vom Dr. Steel aufgefunden worden sind; sein spec. Gewicht betrog in zwei Versuchen 3,508 und 3,597; er war nicht magnetisch, und unschmelzbar vor dem Löthrohre. Wegen der ausfährlicheren Beschreibung verweise ich auf Hauy und Cleaveland.

Klaproth's Analyse genau sey, auf gleiche Art zerlegt, und erst mit 4 Th. Aetzkali, dann mit verdünster Salzsäure behandelt; die Auflösung geschah aber unvollkommen, und der gesammelte Rückstand betrug 25 bis 30 pCt. Bei 4 maliger gleicher Behandlung, nahm er jedesmal an Menge ab, wog jetzt ungefähr 150, und wiederstand allen Bemühungen ihn auf diese Art aufzwiösen, Kochende concentrirte Schwefel- und Salzsäure nahmen nicht mehr als 1 davon auf. Die Auflösung wurde mit verschiedenen Reagentien ge-

⁷ Traité de Mineralogie. se étil. B. 2. S. 509.

pruft, und zu meiner Verwenderung entstand auf Zusatz von koblensaurem Ammoniak ein flockiger Niederschlag, welcher durch einen Ueberschuss von Ammoniak wieder aufgelöst wurde. Ich vermuthete nun sogleich die Gegenwert der Glycinerde; war aber sehr in Verlegenheit ihre Unauflöslichkeit zu erklären, bis ich die Zerlegung des Euclas von Berzelius zu Gesichte bekam*), wo er anführt, dass eine Verbindung von Glycinerde und Zinnoxyd, wie auch Manganoxyd und Ceriumoxyd, den Säuren kräftig widersteht. Ich bemühte mich nun die Masse durch saures schwefelsaures Kali aufzulösen; jedoch ohne Erfolg. Nicht besser glückte es mir mit der Salpetersäure, Salpeter-Salzsäure und Boraxsäure. Da Berzelius Tantal in der Gangart des Cymophans entdeckt hatte, so prüfte ich den unauflöslichen Ruckstand auf dieses Metall, aber fruchtlos. Da ich nun endlich vermuthete, dass diese Masse durch Baryt besser aufgeschlossen werden möchte, so setzte ich einen Theil derselben mit sechs Theilen salpetersaurem Baryt in einem Platintiegel eine Stunde lang heftiger Hitze aus, und kochte das Geglühte mit Salpetersäure. Hier lösten sich nun fast 4 des Ganzen auf. Nach 4 maligem Glu-.hen und gleicher Behandlung wurde die Masse bis auf einen geringen Antheil aufgelöst, welcher widerstand.

Als ich nun mit der Masse, welche der Einwirkung des salpetersauren Baryts und der Salpe-

.....

Mouv. Syst. de Min. S. 289.

anstellte, fand ich, dass sie zwar von den Alkalien und Säuren für sich nicht angegrissen, wohl aber nach vorhergegangenem Glüben mit Aetzkali von der Salzsäure leicht aufgelöst wurde, und damit nine hellgelbe Auflösung gab, welche durch Galläpfel Infusion röthlich, durch hydrothionsaures Kali dunkelgrün, und durch Alkalien weis gefällt wurde. Diese Substanz war also Titanoxyd.

Nachdem der Baryt durch Schwefelsäure niedergeschlagen worden war, wurden die salpetersauren Auflösungen vereinigt, und mit einem Ueberschuss von koblensaurem Ammoniak behan-Der anfangs gebildete hännige Niederschlag löste sich in dem Ammoniak-Ueherschuls völlig auf und fiel beim Kochen wieder nieder. Nach dem Kochen stellte er ein weisses Pulver dar, welches alle Eigenschaften der Glycinerde besaß. Mit Schwefel - und Salzsäure bildete es sehr süfse, herbe upd zersliessende Salze. Durch Aetzkali wurde es aus seinen Auflösungen gefällt, durch einen Ueherschuls des Fällungs-Mittels wieder aufgelöst. Klaproth und Arfwedson haiten In ihrer Analyse des brasilianischen Chrysoberylls den unauflöslichen Rückstand, nach Behandlung des Fossils mit Kali und Salzsäure, für Kieselerde. Daraus erklärt sich die wesentliche Verschiedenheit unserer Resultate.

Nachdem ich mich nus von der Zusammensetzung des oben erwähnten Rückstandes überzeugt hatte, schritt ich zur Prüfung der salzsamren Auflösung, welche von der Behandlung des

Fossils mit Kali und Salzsuure herrührte. Es hatte sich aus derselben etwas Kieselerde abgesetzt. Ein Theil derselben wurde mit Aetzammoniak behandelt, und mit sauerkleesaurem Kali auf Kalk geprüft; es konnte aber keine Spur entdeckt werden. Der übrigen Flüssigkeit wurde ein beträchtlicher Ueberschuss kohlensauren Ammoniaks zugesetzt, der Niederschlag 24 Stunden damit digerirt, durch ein Filter getrenpt, und die Flüssigkeit durch Kochen von dem Ammoniak befreit. Da sich hierbei keine Glycinerde niederschlug, so îst es wahrscheinlich, dass sie von der geringen Menge Titan so hartnäckig zurückgehalten worden war. Die von dem kehlensauren Ammoniak gefällte Thonerde enthielt eine geringe Menge Eisenoxyd. Sie war in Aetzkali auflöslich, und gab mit Schwefelsäure Alaunkrystalle. phosphorsaurem Natron und Ammoniak geprüfte Flüssigkeit zeigte keinen Bittererde-Gehalt.

Nach diesen vorläufigen Prüfungen schritt ich nun zur Analyse selbst.

- A. 5 Grm. in einem Agat-Mörser fein gepulvertes Fossil, hatten 0,13 an Gewicht zugenommen. Nach dem Rothglühen fand sich ein
 Verlust von 0,40 pCt.
- B. Das geglühte Fossil wurde nun in einem Silbertiegel mit Aetzkali eine Stunde lang erhitzt, und die Masse mit verdünnter Salzsäure behandelt. Die Auflösung besals eine citrongelbe Farbe. Der weise unauflösliche Rückstand wog nach dem Glühen 1,47 Grm. Er wurde wiederholt mit Aetz-

kali und Salzsäure behandelt und zeigte folgunde Gewichts-Abnahme:

. sach dem 2ten Versuch wog er 0,97 Grm.

- - Stea - 0,89. -
- - 4tea - 0,85 -

Nach der fünften Behandlung war keine Abaahme mehr bemerklich, und er bildete ein belles weißes Polver, welches im Acossern der reinen Kieselerde gleich kam.

C. Der Rückstand (B) wurde wiederholt mit 6 Th. salpetersauren Baryts heftig geglüht, und darauf mit Salpetersäure gekocht.

Nach der 1sten Behandlung blieben 0,43 Grm.

- - 2ten - 0,15 -
- - Sten - 0.06 -
- - 4ten - 0,05 -

Diese 0,05 Grm. gaben sich, auf obige Art geprüft, : als Titanoxyd zu erkennen. Die ganze Summe desselben beträgt also 1 pCt.

Die vereinigten salpetersauren Anslösungen wurden zur Trockne abgeraucht, um die überschüssige Säure zu verjagen, die Salzmasse in Wasser aufgelöst, der Baryt durch Schwefelsäure gefällt, und ein Ueberschuss von kohlensaurem Ammoniak zugesetzt, wodurch sich der ansänglich erscheinende Niederschlag gänzlich wieder zuflöste. Durch Kochen wurde die Glyeinerde getrennt, welche nach dem Auswaschen und Gleben 0.79 Grm. == 15,80 pCt. wog.

E. Die verschiedenen salzsauren Auflüsungen (B) wurden vereinigt, zur Trockne abgeraucht, und der Rückstand mit verdünnter Salzsiure be-

handelt. Es blieben hiernach 0,53 Grm. Kieselerde. Zieht man die (in A) vom Mörser abgeriebenen 0,13 Grm. ab, 'so beträgt die Menge der Kieselerde 0,20 = 4 pCt.

F. Nach Trennung der Kieselerde wurde die Thonerde und das Eisenoxyd durch überschüssiges kohlensaures Ammoniak gefällt, die Flüssigkeit nach 24 Stunden abgegossen und gekocht, wodurch aber keine Glycinerde niederfiel. Der Niederschlag bestand aus 3,68 Grm. Thonerde und 0,19 Eisenoxyd, welches aber, nach der Farbe des Fossils, als Eisenprotoxyd in Rechnung gebracht werden muß.

Der Chrysoberyll bestände der Zerlegung zufolge in 100 Theffen aus:

A.	Feuchtigkeit	•	0,40
C,	Titanoxyd	•	1,00
D.	Glycinerde	.•	15,80
E.	Kieselerde	•	4,00
F.	Thonerde	•	78,60
F,	Eisenoxydul	•	3,88
	••	<i>,</i>	98,18
• .	•	Verlust	1,82
• •		•	100,00.

Da die Resultate so wesentlich von der durch Klaproth und Arfwedson ausgeführten Zerlegung des brasilianischen Chrysoberylls abweiehen, so untersuchte ich auch diesen Chrysoberyll auf die eben angeführte Art, und erhielt folgende Zusammensetzung auf 100 Theile:

256 Seybert über Chrysoberyll.

Wasser	•	0,666
Titanoxyd	•	2,666
Glycinerde	•	16,000
Kieselerde	•	5 ,99 9
Thonerde .	•	68 ,66 6
Eisenoxydal	•	4,733
		98,730.

Nach der elektro-chemischen Theorie würde man nun wohl das Titan- und Eisenoxyd als unwesentliche Bestandtheile betrachten müssen, und da der brasilianische Chrysoberyll mehr conform der chemischen Proportionen zusammengetetzt zu seyn scheint, so würden die darnach bezeichneten Bestandtheile des Chrysoberylls seyn:

		aut 100	Theile	
Kieselerde	6,61	5,32	Sauerstoff	
Thonerde	75,7 5	35,38		
Glycinerde	17,64	5,49	<u> </u>	

welches sich durch die mineralogische Formel, A'S-+2GA' ausdrücken ließe.

4) Ueber den scheinbaren Magnetismus des Titan-Metalls, von W. H. Wollaston*).

In einem neueren Bericht über die Eigenschaften des regulinischen Titans, welcher sich im ersten Bande der Philosoph. Transact. vom Jahr 1823 befindet, ist eine Unrichtigkeit, die ich sobald als möglich zu berichtigen wünsche. Ich habe nämlich dort angeführt, dass die Titan-Würfel, wenn man sie erst von den Eisenschlacken,

⁹⁾ Ans den Philes. Mag. and Journ. Vol. 65. Jan. 1824. Mrs. 309. S. 15. Ehersetst vom Dr. Meilener.

worin sie sich befinden, sondert, alle von dem Magnete angezogen wurden, sobald man sie jedoch von den anhängenden Eisentheilchen befreit, diese Wirkung aufzuhören scheint.

Seit dieser Zeit bin ich durch die Beobichtungen von Peschier zu Genf bewogen worden,
den Gegenstand nochmals genauer zu untersuchen,
und fand, daß, obgleich die Krystalle nicht hinreichend angezogen wurden, um von einem Magnet
getragen zu werden, die Anziehungskraft doch
stark genug ist, den Krystall 20 Grad von der
Perpendicularlinie abzuziehen, wenn dieser an
einem feinen Drahte hängt, so daß folglich die
Kraft der Anziehung ungefähr

von dem Gewicht
des Metalls gleichkommt.

Wurde ein gleich großer Würfel von weichem Eisen, welcher & Gran wog, demselben Magnete dargeboten; so fand ich in mehreren Versuchen seine magnetische Kraft so groß, daß das 80- oder 90 fache seines Gewichts; von einer zu diesem Zweck angehängten Silberkette, wegbewegt werden konnte.

Auf ähnliche Art fand ich, dass Kobalt 50 bis 60 Mal, und Nickel 20 bis 80 Mal sein Gewicht mit sich zog.

Aus der obigen Vergleichung der magnetischen Kräfte geht deutlich hervor, dass die Gegenwart von ungefähr $\frac{1}{270}$ Eisen in dem regulinischen Titan hinreichend ist, um die magnetische Kraft des letzteren zu erklären, ohne das Titan selbst für ein magnetisches Metall auszugeben. Sein Vorkommen mitten in dem Eisen giebt auch Grund

Wollaston über Titan.

238

genug zu der Vermuthung, daß es durch einen Antheil dieses Metalls verunreinigt sey.

Es ist aber wegen der dunkeln Farbe der Titan - Niederschläge sehr schwierig, die Gegenwart einer so geringen Beimischung von Eisen deutlich wahrzunehmen; denn ob es schon leicht ist, durch ein blausaures Salz, welches bereits Eisen enthält, einen blauen Schein zu erzeugen, und folglich besser die Abwesenheit des Eisens, wenn die blaue Farbe nicht erscheint, als die Gegenwart desselben zu bestimmen, so ist es doch ganz und gar nicht leicht, durch Gallapfel-Aufguls noch deutlichere Anzeigen von Eisen zu erhalten. Nor wenn ich die salzsanre Auflösung öfters abdampfte, und den Rückstand ununterbrochen der Temperatur des kochenden Wassers ausestate, gelang es mir, eine hinreichende Menge yon Titan zu trennen, um die schwarze Farbe des gallussauren Eisens hervortreten zu lassen, wenn die efflorescirten Ränder des trocknen Salzes mit Gallapfel-Aufguls befeuchtet wurden.

Obgleich nun die auf diese Art bemerklich gemechte Menge nicht hinreichend zu seyn scheint; um die magnetische Anziehung davon herzuleiten, so halte ich es doch für zweckmäsiger; sie dieser Beimischung zuzuschreiben, als anzunehmen, das Titan besitze diese eigenthümliche Eigenschaft in einem so weit geringeren Grade, als die anderen bekannten magnetischen Metalle.

5) Zerlegung eines neuen Titan-haltigen Fossils, von Laugier *).

Unter den von Leche nault de la Tour mitgebrachten Mineralien befindet sich ein Fossil, welches manchen Titagiten oder dem Gadolinit im Aeusseren gleicht. Dieses zeichnet sich dadurch aus, dass es eine große Menge eines seltemen Metalls in Verbindung mit Titan enthält, womit man es in der Natur noch nicht vereinigt angetroffen hat. In 100 Theilen desselben sind enthalten:

Ceriumoxyd .	
Eisenoxyd	15,10
Kieselerde .	19,00
Titan i de in codo	18,00 PM
Kelkerde :	8,00: ,;;,, ;} ,,
Thonerde	6,00
Wasser	11,00
Manganoxyd .	1,20
	99,80.

Man kann voraussetzen, dals dieses Fossil, welches une zuerst eine Verbindung von Cerium und Titan darbietet, von den Mineralogen fün eine neue Art oder wenigstens neue Varietät betrachtet werden wird.

^{*)} Aus dem Johrn. de Pharm. August 1824. S. 414. fiberes setzt vom Dr. Meißsner.

Notizen.

1) Chemische Untersuchung einer Luft, welche sich in den Blasen an dem Dünndarm eines Schweines befand, vom Professor Gustav Bischof in Bonn.

Mein verebrter College, Herr Professor Mayer sandte mir vor einiger Zeit den Dunndarm eines Schweines, an welchem sich eine große Anzahl, den Hydatiden ähnliche, Luftbläschen befanden, und ersuchte mich, die darin enthaltene Lust chemisch zu prüsen. Dieses Darmstück wurde Hrn. Prof. Mayer sogleich, nachdem das Thier geschlachtet worden war, zugeschickt. Das Schwein soll an keiner Krankbeit gelitten haben und alle übrigen Organe desselben sollen normal beschaffen gewesen seyn. Die Luftblasen waren nicht ein Emphysem des Zellgewebes des Danndarms, sondern sie bildeten wie die Hydatiden eigene in sich geschlossene Säcke, die meistens an einem Stiele hingen und nicht unter einander Dieser Umstand, worauf mich communicirten. Hr. Prof. Mayer aufmerksam gemacht hatte, erleichterte die Untersuchung der Luft, ohne das Präparat im Ganzen zu verderben, indem sich sehr leicht mehrere Bläschen absondern liefsen.

Es gehörte einige Kraft dazu, diese abgesonderten, rings umher geschlossenen, Bläschen zwischen den Fingern zu zefdrücken. Ihre Größe
zeigte sich sehr verschieden; die größten unter
ihnen mochten ohngefähr so groß wie Bohnen gewesen seyn.

s. Prüfung auf Kohlensäuregas.

Einige solcher abgesonderten Bläschen wurden unter Quecksilber zerdrückt, und das sich entwickelnde Gas in einem darüber gestürzten, mit klarem Kalkwasser gefüllten, Recipienten aufgefangen. Die durch das Kalkwasser streichenden Luftblasen bewirkten keine Trübung; sie konnten daher keine merkliche Quantität Kohlensäuregas enthalten haben.

d. Prüfung auf Sauerstoffgas.

Mehrere dieser in der pneumatischen Wasserwanne zerdrückten Bläschen gaben 95 Maals Luft, (jedes Maals gleich dem Volumen von 1 Gran Wasser) welche mit 70 Maals Wasserstoffgas in der Detonationsröhre verpufft, 44 Maals Absorption gaben. Die Luft enthielt also 14,667 Maals Sauerstoffgas.

Eine gleichzeitig mit demselben Wasserstoffgas angestellte Analyse der atmosphärischen Luft lieferte 0,2204 Maass Sauerstoffgas.

3. Prüfung auf brennbare Gasarten.

Hierzu wurden 21,4 Maass dieser Luft in die Detonationsröhre über Quecksilber gebracht; al-

Journ. f. Chem. N. R. 12. Bd. 2. Heft.

242 Bischof zur organischen Chemie:

lein es erfolgte beim Durchschlagen des elektrischen Funkens keine Detonation. Auch dann nicht, als 20,33 Maals Sauerstoffgas zugesetzt worden waren. Erst als man noch 10,25 Maals Wasserstoffgas zugesetzt hatte, detonirte das Gasgemeng; allein die Absorption nach der Detonation betrug nur 10,94 Maals. Folglich verbrannte nicht einmal das hinzugesetzte Wasserstoffgas vollständig; es konnte mithia um so weniger ein brennbares Gas gegenwärtig gewesen seyn. Die Abwesenheit eines solchen ließ sich auch daraus folgern, daß das Gas gar keinen Geruch hatte:

Hieraus ergiebt sich, dass das mit Sauerstoff gemengte Gas nichts anderes als Stickgas gewesen seyn konnte, und die Zusammensetzung der untersuchten Luft ist demnach:

Sauerstoffgas
O,1544 Maals
O,8456 1,0000 -

und sie scheiut folglich bloss eine verdorbene, oder ihres Sauerstoffs zum Theil beraubte, atmosphärische Luft gewesen zu seyn. Es ist aber schwer zu begreifen, wie sich diese Luft gebildet haben konnte; denn aus dem Dünndarm scheint sie nicht in diese Blasen eingedrungen zu seyn, weil wenigstens bei der Untersuchung gar keine Communication zwischen dem Dünndarm und diesen Bläschen zu bemerken war. Eine ausführlichere Beschreibung dieses Factums, welche Herr Prof. Mayer in v. Walther's Journ. zu geben beabsichtigt, wird übrigens über die Bildung dieser abnormalen Bläschen das Nähere enthalten.

2) Vorläufige Versuche zur Entdeckung der Ursache des Gelbwerdens des kohlensauren Zinkoxyds nach dem Glühen, von E. Firnhaber*).

Die Meinungen über das Gelbwerden des durch Fällung mit kohlensaurem Natron oder Kali aus dem schwefelsauren Zinkoxyd, nach Entfernung der Kohlensäure, erhaltenen Zinkoxyds sind höchst verschieden. Einige schreiben es fremden Beimischungen zu, wie dem Eisen - und Kadmiumoxyd, andere glauben, dals der Grund in einer besonderen Oxydationsstufe liege. Herr Apotheker Mayer in Würzburg (s. Buchner's Repertorium für die Pharmazie B. 11. S. 181.) will sogar beim Glühen des Zinkoxyds Sauerstoffgasentwickelung bemerkt haben durch Entflammung eines glimmenden Spans. Dieselbe Erscheinung habe ich ebenfalls bemerkt; jedoch ich glaube, dass dieses Entstammen blos durch die starke Hitze des Tiegels und den dabei entstehenden Luftzug bewirkt wurde; denn als ich kohlensaures Zinkoxyd in einer Glastöhre erhitzte, bemerkte ich keine Entweichung von Sauerstoffgas, ohngesch-

narium in Halle zu betrachten; zu dessen eifrigsten Mitgliedern der so eben von hier abgegangene Herr Firnhaber gehörte. — Es sollen von Zeit zu Zeit aus diesem
von mir kürzlich gegründeten naturwissenschaftlichen
Seminarium Mittheilungen gemacht werden, jedoch nur
mit großer Sparsamkeit und mit sorgfältiger Auswahl.

tet die Röbre glühte, und ich kann allen diesen verschiedenen Meinungen, wie ich schon in einer früheren Abhandlung über Zinkpräparate *) erwähnte, nicht beistimmen, weshalb ich dann einige Versuche anstellte, die ich im Folgenden mittheilen werde.

Zuerst bereitete ich mir ganz reines Zinkoxyd, auf folgende Weise:

Eine gewisse Menge metallischen Zinks übergols ich mit verdünnter reiner Schwefelsäure; nach vollendeter Reaction wurde diese Auflösung mit granulirtem Zinke gekocht, um die mitaufgelösten fremden Metalle wieder auszuscheiden; die Flüssigkeit wurde nun vom ungelösten Antheil abhltrirt und zum Krystallisiren hingestellt; von den erhaltenen Krystallen wurde eine gewisse Menge in Wasser gelöst, und die Lösung so lange mit Aetzammonium versetzt, bis der entstandene Niedersehlag, außer der geringen Spur von Eisen, sich vollständig wieder auflöste. Dass kein Kadmium zugegen war, hatte ich schon mit einer Probe durch Hydrothionsaure ausgemittelt. Diese Flüssigkeit wurde nun filtrirt, mit einer bedeutenden Menge destillirten Wassers versetzt, und einige Tage einer Digestionshitze von 50 - 60° R. ausgesetzt; nach dieser Zeit hatte sich der größte Theil als ein dreifaches Salz, bestehend aus Zinkoxyd und schwefelsaurem Ammonium, ausgeschie-

^{*)} Auch hieraus eignet sich einiges zur Mittheilung in dieser Zeitschrift, wozu sich bald Gelegenheit finden wird.

den, die übrige Flüssigkeit wurde nun so lange erhitzt, bis sich alles Zinkoxyd ausgeschieden batte.

Dieses dreifache Salz wurde getrocknet und dann eine gewisse Menge in einem Platinatiegel zur Entfernung des schwefelsauren und anhängenden Ammoniums eine geraume Zeit geglüht. Nach dem Erkalten erschien das Zinkoxyd blendend weiß.

Ueberzeugt von der Reinheit dieses geglühten Zinkoxyds, wurde von demselben ein Theil in reiner Salpetersäure aufgelöst, mit Wasser vertünnt und mittelst kohlensauren Ammoniums das Zinkoxyd ausgeschieden, gehörig ausgelaugt und getrocknet. Dann wurde es im Platinatiegel geglüht, wodurch es einen gelblichen Stich annahm.

Da nun beide Oxyde auf gleiche Art bereitet und auch beide rein waren: so glaube ich wohl mit Recht schließen zu dürfen, daß die Ursache des Gelbwerdens des reinen weißen Zinkoxyds weder einer niedern Oxydationsstufe noch einer Beimischung non andern Metalloxyden zuzuschreiben sey, und meiner Ansicht nach muß die Ursache in einer theilweisen Zersetzung der Kohlensäure liegen, und ich hoffe dieses nächstens durch Beweise darthun zu können.

Sohliesslich muss ich noch einer besondern Eigenschaft der auf verschiedene Art erhaltenen Zinkuxyde erwähnen, nämlich:

das Verhalten der Zinkoxyde gegen Aetzkali und Aetzammonium.

246 Firnhaber über das Zinkoxyd.

Nach Herrn Apotheker Büchner's Meinung (s. Buchner's Repert. f. d. Ph. B. 14. S. 402) scheint die Löslichkeit des Zinkoxydes in Aetzkali von einer verschiedenen Oxydation abzuhängen; da aber die von ihm erwähnten verschiedenen Oxyde blos hypothetisch und keinesweges erwiesen sind, möchte ich es lieber einer noch unbekannten Ursache zuschreiben, die wohl in der wahrscheinlich hierbei Statt findenden Zersetzung der Kohlensäure zu suchen seyn möchte. Herr Rüchner hat übrigens richtig bemerkt, dass sich nicht jedes Zinkoxyd im überschüssigen Aetzkali wieder auflöse, und ich werde daher meine Versuche hierüber mittheilen:

Reines durch Calcination des metallischen Zinks erhaltenes Zinkoxyd löst sich weder in Aetz-., ammonium, noch in Aetzkali. Eben so verhält sich das nach Fällung der schwefelsauren Zinklösung mittelst kohlensauren Ammoniums oder Kali's durch Glüben erhaltene Zinkoxyd. Bei Entfernung dagegen der Kohlensäure vor dem Gluhen löst es sich augenblicklich; das durch Aetzammonium gefällte Zinkoxyd löst sich nämlich mach dem Glühen sehr schnell in Aetzammonium, . etwas langsamer hingegen in Aetzkali, jedoch lost es sich in letzterem auch vollständig bei längerer Berührung. Diese Eigenschaft möchte besonders wichtig seyn beim Einwirken auf den thierischen Organismus, und deshalb die Bereitung des Zinkoxydes mittelst Aetzammoniums sehr an empfehlen seyn.

Schmidt über Döbereiner's Feuerprincip. 247

3) Einige Worte über die Zündapparate zu den bekannten neuen Feuerzeugen nach Döbereiner, von P. W. Schmidt,

Lieutenant bei der K. Pr. 4ten Jägerabtheilung.

Herr Professor Pfaff in Kiel sagt in seiner Abhandlung über obigen Gegenstand (B. X. S. 3. dieses Jahrb. d. Ch. u. Ph.), dass es ihm nicht gelungen sey, den Strom des Wasserstoffgases durch Platinaschwamm in Verbindung mit Eisendraht zu entzänden; fügt jedoch die Bemerkung hinzu, dals er nicht Versuche mit Eisendraht von verschiedener Stärke gemacht habe. Hierdurch wurde ich veranlasst, bei Einrichtung eines Feuerzeugs nach Döbereiner, mit dem Eisendrahte einige Versuche anzustellen. Ich bediente mich zuerst eines Eisendrahtes von 0",164 im Durchmesser. Hiervon drehte ich eine kleine Spirale, tauchte diese, zuvor etwas durch den Hauch befeuchtet, in Platinasalmiak, und hielt sie über eine Weingeistlampe, bis sich der Platinasalmiak zu Platinaschwamm reducirt hatte. Mit dem Löthrobr schweisste ich ihn sodann an. Mit diesem einfachen Apparate läst sich der Strom des Wasserstoffgases sehr leicht entzunden, wobei der Eisendraht augenblicklich rothglübend wird. Ein Eisendraht von 0",26 und ein anderer von 0",7, mit denen ich wie oben verfuhr, brachten dieselbe Wirkung bervor, nur dass nach dem Verhältnis ibrer Dicke mehr Platinasalmiak genommen werden muss. So habe ich mich auch eines kleinen Apparates von Eisen, in der Form eines Fingerbutes, worein ich ebenfalls Ptatinasalmiak füllte, und ihn mit dem Löthrohre darin reducirte und anschweilste, bedient, der sehr gute Dienste leistete. Hiernach hätte also der Eisendraht keinen Einflus auf die Entzundungsfähigkeit des Platinastaubes und es kommt blos auf ein Verhältniss der Quantitäten zu einander an, abgesehn von dem Einflusse der Temperatur. Mit Kupfer-, Messing - und Silberdraht wiederholte ich dieselben Versuche, jedoch behält der Eisendraht vor ihnen den Vorzug. Jene schmelzen nämlich bei der nothwendigen starken Anwendung des Löthrohrs zum Anschweißen des Platinastaubes sehr leicht. Besonders, ist mir diess bei dem Messingdrahte von 0",164 bis 0",26 im Durchmesser begegnet, Der einzige üble Umstand eines Feuerzeugapparates von Eisen ist der, dass dieses leicht eine Oxydlage erhält. Diese Oxydlage schadet nun zwar nach meinen Versuchen nichts, wenn man yon Zeit zu Zeit den Apparat über einer Weingeistlampe erglüben macht, oder das Löthrobr dazu anwendet. Ohne dieses Verfahren schien sie mir die Veranlassung zu seyn, dals sich das Gas weder entzondete, noch den Apparat zum Glüben brachte, wenn auch die Temperatur dieselbe war,

Noch muss ich bemerken, dass mir alle meine Apparate, ja selbst der von Platina, östers den Dienst bei niederer Temperatur versagten, besonders wenn sie lange nicht gebraucht worden waren, was sich anreiht an die schon von Döhereiner, Pleischl, so wie von Dulong und Thenard gemachten Beobachtungen, von

Flaugergues über den Thau. 249 welchen in diesem Jahrbuche der Ch. v. Ph. B. 10. S. 232 und 244 die Rede war.

4) Beobachtungen über den Thau.

(Aus einem Briefe des Hn. Flaugergues, Astronomen su Viviers, an Hrn. Prof. Pictet). *)

Viviers (Ardeche), den a8sten März 1884.

Seit dem October 1822 habe ich meinen gewöhnlichen meteorologischen Beobachtungen noch die Menge des gefallenen, oder sich in Verlauf eines Jahres auf der Oberstäche der Erde anlegenden Thaues beigefügt. Ich kenne noch keinen Meteorologen, welcher sich mit diesem interessanten Gegenstande beschäftigte. Zu dieser neuen Beobachtung wende ich ein sehr einfaches Instrument an, dem ich den Namen Drosometer (von δρόσος der Thau, und μέτρον das Maass) beilege. Es besteht aus einer runden Scheibe von verzinntem Eisenblech 9 Zoll 1 Linie, oder 109 Lipien im Durchmesser groß, die mit einem 2 Linien hohen Rande eingefalst ist. Unten an der Scheibe ist eine 3 Zoll lange und einen Zoll im Durchmesser starke Röhre angelöthet. Das Ganze ist mit einer grauen Oelfarbe überzogen, um allen Rost abzuhalten. Dieses Instrument stecke ich in der Mitte meines Gartens ganz nahe neben dem Observatorium mit dem Rohr auf einem in der Erde vertical befestigten, aber ganz frei stehenden Stock, so dass der Teller horizontal 3 Fus

^{*)} Biblioth. univ. Avril 1824. p. 260 u.f., übersetzt von Hecker.

10 Zoll über dem Erdboden zu stehen kommt. Alle Morgen beim Aufgange der Soone untersache ich, ob der Teller trocken ist, oder ob er Than enthält. Im letzten Falle nehme ich das lastrument von dem Stocke weg, trockne mit einem leinenen Läppchen die Feuchtigkeit, welche sich an der außeren Fläche des Teilers und an der Röbze behaden konnte, sorgfältig ab, und gielse nun, Indem ich den Teller schief halte, und mit einem feuchten Pinsel nachhelfe, den aufgefangenen Than in eine Glasphiole, deren Gewicht ich vorher genan bestimmt habe. Ich wiege nun mit einer sehr guten Waage die Phiole mit dem Thave, und ziehe das Gewicht der leeren Phiole ab, so giebt mir der Rest genau das Gewicht des abgegossenen Thaues.

Bei der größten Sorgfalt, die man anwendet, am den Thau rein abzugielsen, bleibt aber immer eine dunne Wasserlage zu Folge der Cohasion an der innern Fläche des Drosometers bangen. Als Mittel aus mehreren Versuchen fand ich das Gewicht der an der innern Fiäche des Drosometers anhängenden Wasserlage gleich 30 Gran, und ich fügte daher diese 30 Gran immer dem Gewichte des in die Phiole gegossenen Thaues bei-Nach der Summirung dieser beiden Gewichte habe ich die Dicke der Thaulage, die sich jedesmal im Drosometer abgesetzt hatte, auf eine Art berechnet, die ich gleich nachher angebes werde. Ein einfacheres und sogar genaueres Verfahren warde das seyn, wenn man das mit dem Than beladene Drosometer (dessen untere Fläche vorber

genau abgetrocknet wurde) wöge, und von diesem Gewichte das des trocknen Instruments abzöge. Man erhielte so das Gewicht des Thaues; aber die Einrichtung meiner Waage erlaubte mir nicht dieses Verfahren anzuwenden.

Während des Winters fand ich einigemal den in dem Drosometer abgesetzten Thau in Reif verwandelt. Desshalb brachte ich das Instrument in ein Zimmer, wo die Luft gemäsigt war, und ließe es bedeckt, um den durch die Verdampfung verwasachten Verlust zu vermeiden. Wenn nun der Reif gesohmolzen war, goss ich das Wasser, welches daraus entstanden, in die Phiole und wog es.

Wenn die Oberstäche des Drosometers nur etwas seucht war, und der Thau nicht abgegossen werden konnte, habe ich das Gewicht dieser Thaulage zu 30 Gran angenommen; und wenn die Oberstäche des Drosometers nur ganz wenig beseuchtet war, habe ich eine geringere Menge angenommen, nach der Beurtheilung des Umfangs der Oberstäche, welche trocken geblieben war.

Wenn man nach dem von Metius angegebenen Verhältnisse (118:335) des Diameters zur Peripherie rechnet: so findet man, dass die obere Fläche des Drosometers 64,800821 Quadratuoll beträgt. Wird nun durch diese Zahl die Höhe eines Cubikzolles Wasser, oder 12 Linien dividirt, so erbält man 0,186183 Linien, als Dicke der Lage, welche sich auf der Fläche des Drosometers bildet, wenn ein Cubikzoll Wasser gleichmäsig darauf verbreitet ist; und da ich durch eine große Apzahl genauer Versuche gefunden habe, dass das Ge-

Temperatur von 10° R. 374.437 Gran Markgewicht beträgt, so dividirt man 0,185183 durch 874,437 und erhält 0,000494563 als Dicke der Lage auf der Fläche des Drosometers, bei einer Quantität von der Schwere eines Grans, welche gleichmäßig darauf vertheilt ist. Ich habe durch fortgesetzte Addition dieser Menge 0,000494563 eine Tafel berechnet, worauf man mit einem Blick die. Dicke der Lage des auf dem Drosometer gleichmäßig vertheilten Wassers übersieht, wo das Gewicht dieser Lage von 1 Gran bis zu 200 Gran auf einander folgt. Diese Tafel ist sehr beneem,

Tafel der Menge des in dem Drosometer aufgefangenen Thomas, und der Menge des in ein isolietes und sehr genanes Ombrometer gefallenen Regens, so wie auch der Anzahl der Thau- und Regentage, während des Jahres 1822.

	Thea.		Regen.	
. Monate.	Menge des	Anzahl der	Menge des	Anzahl der
	Thaues.	Thantage.	Regens.	Regentage
	Linien.	Tage	Linien.	Tage
Januar	0,093	2	57,19	19
· Februar	0,076	5	26.92	15
März	0,059	4	30,29	11
April	0,084	4	52,77	16
Mai	0,326	17	14,27	8
. Juni	0,330	16	51,45	14
Jali	0,153	10	47,91	6
August	0,070	6	2,63	7
September	0,215	15	90,14	6
October	0,749	19	74,58	10
November	0,432	17	6,67	8
December,	0.314	14	7.99	12
Im Ganzen	2,901	125	142,51	152

Man sieht durch diese Tafel, dass die Menge Thau, welche in einem Jahre fällt, nicht sehr beträchtlich ist, weil sie in dem Jahre 1823 nicht bis zu 3 Linien gestiegen. Man sieht ferner, dass in demselben Jahre 1521 mal mehr Regen wie Thau gefallen ist; dass die Zahl der Regenund Thautage nicht sehr verschieden ist, so dals die erste nur um 🛂 die zweite übertrifft; und endlich, dass der Monat, wo der wenigste Thau gefallen, der März, und der, wo der meiste Thau gefallen, der October ist. Diese Resultate müssen aber erst durch mehrjährige Beobachtungen bestätigt werden, um gänzliches Vertrauen zu Ich wünsche überhaupt, dass meine Beobachtungen den Physikern interessant genug seyn mögen, um sie ihrer Beachtung zu würdigen, und das Drosometer zu dem Range der übrigen meteorologischen Instrumente zu erheben.

Da die Physiker Dufay *) und eben so Muschenbröck **) schon beobachtet haben, dass der Thau sich mehr oder weniger an gewisse Körper anhänge, so habe ich vergleichende Versuche mit einem zweiten runden Drosometer aus Porcellan, welches ich neben jenem befestigte, angestellt.

Die Menge Regen, welche 1823 ins freistehende Ombrometer des Observatoriums gefallen war, . beträgt 442.81 Linien, oder 36 Zoll 10,81 Linien. Die Menge aber, welche zu gleicher Zeit in das

^{*)} Mémoires de l'Academie, an 1736, pag. 35%

^{**)} Cours de physique, Tom. 5, pag. 502, \$. 2349.

Ombrometer des Hofes, welches in einer gewissen Distanz von boben Gebäuden umgeben ist, gefallen war, betrug 39 Zoll 5,40 Linien. Ich habe beständig dieses Uebermaas an Regenwasser in dem Ombrometer des Hofes gegen die Menge des Regenwassers in dem Ombrometer des Observatoriums wahrgenommen. Nach sechsjährigen Beobachtungen seit dem Jahre 1817 ist das Verhältniss unter diesen beiden Quantitäten Regenwasser 282529: 267683, oder beinahe 19:18. Meiner Ansicht nach hängt diese Verschiedenheit davon ab, dass der Regen, durch die Gebäude vor dem Winde geschützt, vertical oder nur äußerst wenig gebeugt in das Ombrometer des Hofes fällt, während der Regen auf dem Observatorium, dem horizontalen Stosse des Windes ausgesetzt, in das Ombrometer, welches daselbst angebracht ist, nur in sehr schiefer Richtung kommt, so dass aus diesem Grunde weit mehr Regenwasser in das Ombrometer des Hofes, als in das des Observatoriums fallen muss. Diese Beobachtung wurde durch die öfters gemachte Bemerkung bestätigt, dals, wenn Schnee fiel, der Unterschied des geschmolzenen Wassers in beiden Ombrometern immer weit größer ist, als der, welchen wir bei dem Regen gefunden haben; weil nämlich der Schnee, indem er eine weit größere Fläche darbietet, als eine gleiche Quantität Regenwasser, dem horizontalen Stofse des Windes mehr unterliegt, und folglich in weit schieferer Richtung auf das isolirte Ombrometer fällt.

Die jährliche mittlere Quantität Regen, die ins Ombrometer auf dem Hofe, zufolge genauer und seit 46 Jahren (von 1778 bis 1823) ununterbrochen fortgeführter Beobachtungen fiel, ist 33 Zoll 7 Linien 42, oder 0,9101 Mètres. Wenn man nun voraussetzt, dass das gefundene Verhältniss zwischen dem gleichzeitig in dem Ombrometer des Hofes und des Observatoriums gefallenen Regenwasser, immer dasselbe während dieses Zeitzaums geblieben wäre, wie sehr wahrscheinlich ist, so wird man 31 Zoll 10 Linien 22, oder 0,8623 Mètres für die jährliche mittlere Quantität Regen, welche auf einen absolut freien Ort fällt, erhalten. Da keine Gründe da sind, einer von diesen beiden Mittelzahlen den Vorzug zu geben, so überlassen wir den Physikern die Wahl.

(In Regensburg beträgt die jährliche mittlere Regenmenge 20,677 Zoll. S. B. 6. der ält. R. d. J. Beil. 1.)

5) Naturwissenschaftliche Mittheilungen von IV urzer.

In den Schriften der Gesellschaft zur Beförderung der gesammten Naturwissenschaften zu Marburg, deren ersten Band Hr. Hofrath und Ritter Wurzer mir mitzutheilen die Güte hatte, finden sich, nebst andern schätzbaren Aufsätzen, zwei zu dem Kreise dieses Jahrbuches der Chemie und Physik besonders gehörige Aufsätze Wurzer's, des gegenwärtigen Directors jener Gesellschaft. In dem einen derselben werden alle über die Anwesenheit des Quecksilbers im Kochsalze bisher gemachten Erfahrungen zusammengestellt, welcher Gegenstand jüngst durch Proust (s. d. Jahrb. B. V. S. 214) wieder zur Sprache gekommen war. Von der Beobachtung, welche Westrumb 1792 in dieser Beziehung machte, war der Verf. selbst Zeuge *). Und früher schon hatte Rouelle im Journ. de Medecine 1777 ähnliche Erfahrungen bekannt gemacht. Unverwerflich sind auch die von Proust gegen Ende des vorigen Jahrhunderts (s. Scherer's allg. Journ.

^{*)} S. Westrumb's kleine phys. chem. Abh. B. IV. S. 425.

256 Wurzer's neturwissenschaftl. Mittheil.

der Chem. B. IV. S. 190) dargelegten Thatsachen. Auch hierher gebörige Beobachtungen älterer Chemiker namentlich Boyle's, Becher's, Stahl's, Senac's, Kircher's, Glauber's werden in diesem sehr lesenswerthen Aufsatze angeführt, um endlich auf diesen vernachlässigten Gegenstand die Aufmerksamkeit der Chemiker zu lenken.

In einem zweiten Aufsatze theilt derselbe Hr. Verf. eine Analyse eines menschlichen Blasensteins mit. Er fand darin

Harnsäufe	•	0,97
Kalk .	•	1,6
Natron .	ė	0,8 -
Eisenoxydul	٠	0,6
		100.

"Also auch in diesem Stück" (fügt er bei)
"fand sich wieder Eisen. Ich kann nicht bergen,
daß ich immer mehr und mehr geneigt werde zu
glauben, daß solches in menschlichen (und andern thierischen) Concretionen nie fehle, sondern
weil man es dort nicht vermuthete, also auch
nicht suchte — bis jetzt blos übersehen worden sey."

Druckfehler:

B. XI.	S.	gos. Z. 18. st. bei D lies bei C.
-	-	304. Z. 1. st. Dampf l. Kampf.
-		304. Z. 15. nach kleine Röhte L. bei C.
-	-	315. Z. 24. et. Kaminwärme L. Kabylswärme (NB. Kabyls ist der Rauchlang auf Schiffen.)
•	-	- Z. 27. st. hervorgetrieben L heraus- getrieben.
-	-	514. Z. g. st. der L des Seewassers durch.
-		524. Z. 7. v. u. ss. praparirten L pracipi- tirten.
•	-	333. Z. 15. st. Fortglühen L Entglühen.
-	-	354 Z. 14. st. Feuerprobe l. Feuergarbe.

Einiges

über die Zersetzung des Ammoniaks,

YOM

Prof. Gustav Bischof in Bonn.

Berichtigt man Berthollet's erste Zerlegung des Ammoniaks *) nach dem jetzt allgemein angenommenen Mischungsverhältnisse des Wassers (1 Maass Sauerstoffgas und 2 M. Wasserstoffgas und 0,2667 M. Stickgas. Berthollet der Sohn giebt nach einem Mittel aus 6 Versuchen 0,756 M. Wasserstoffgas und 0,246 M. Stickgas an **). Davy, welcher das Ammoniakgas in einer rothglühenden Glasröhre zerlegte, findet 0,714 M. Wasserstoffgas und 0,286 M. Stickgas ***). Endlich Henry findet 0,7376 M. Wasserstoffgas und 0,2625 M. Stickgas †). Gewöhnlich nimmt man jetzt das Wasserstoffgas als das 3fache des Stick-

⁺⁾ Crell's Annal. 1791. IL 177.

^{**)} Gehlen's Journ. für Chem. u. Phys. B. VII. S. 1843 auch Gilbert's Ann. B. XXX. 578.

^{***)} Unters. üb. das oxydirte Stickgas etc. I. 61.

^{†)} Gilbert's N. Annal. B. VI. S. 294. Journ. f. Chem. N. R. 12. Bd. g. Heft.

gases den Volumen nach an. Wir sehen aber, dass blos Berthollet's d. J. Analyse mit dieser Annahme übereinstimmt; die übrigen gaben den Wasserstoffgehalt stets kleiner an.

Henry (a. a. O.), welcher das Ammoniakgas mit Sauerstoffgas gemengt durch den elektrischen Funken zersetzte, findet, dass das Gasgemeng nicht mehr enzündet werde, wenn vom Sauerstoffgas mehr vorhanden ist, als das 3fache Volumen des Ammoniakgases, oder weniger als 7 vom Volumen desselben. Die Producte der Detonation von Ammoniakgas mit Sauerstoffgas sind nach Henry, je nach dem Verhältnisse, wie beide vermengt werden, verschieden. Kommen Z bis 3 Maass Sauerstoffgas auf 1 M. Ammoniakgas, so verbrennt dieses vollständig, und es bleibt blos ein Gemeng aus Sauerstoffgas und Stickgas zurück. Zugleich aber entsteht eine weiße Wolke; die sich an den Wanden der Robre absetzt, und wie salpetersaures Ammoniak aussieht; man Midet also in diesem Falle nicht alles Stickgas des Ammoniaks, und gelangt zu keiner genanen Analyse desselben. Nimmt man dagegen mehr Ammoniakgas als Sauerstoffgas, so scheint sich weder salpetersaures Ammoniak noch Salpetersaute zu bilden: der Sauerstoff vereinigt sich ganz mit · einem Theile des Wasserstoffs des Ammoniaks, und der übrige Wasserstoff und aller Stickstoff finden sich in Gasgestalt in dem Detonationsgefälse.

Durch wiederholten Zusatz von Sauerstoffgas bis alles Wasserstoffgas verzehrt war, bestimmte nun Henry das ganze Volunien des letzteren.

Seia Endresultat ist, dass 67,5 Maass Sauerstoffgas erfordert werden, um den Wasserstoff von 100 M. Ammoniakgas zu sättigen, und dass in dem Ammoniakgas das Wasserstoffgas zum Stickgas in dem Volumen-Verhältnisse von 72:28 oder von 74:26 stebe. Diese Verhältnisse hält er aber selbst nicht für genau, da er vermuthet, dass immer etwas Wasserstoffgas unverzehrt bleibt. Gilbert bemerkte auch in einer Note zu seiner freien Bearbeitung der Abhandlung Henry's (a. a. O.), dass Henry viel zu wenig Wasserstoffgas gefunden habe, wenn man nach seiner Angabe, und unter der Voraussetzung, dass sich Wasserstoffund Stickgas um die Hälfte ihres Raums bei der Ammoniakbildung zusammenziehen, das Mischungsverhältnis berechnet. Es ergiebt sich hieraus, dass Henry's Versuche auch manches zu wünschen übrig lassen.

die Producte der Detonation genau kennen zu lernen. Es schien mir nämlich von Wichtigkeit,
nunzumitteln, ob sich während der Detonation
Salpetersäure, oder gar, wie Henry glaubt, salpetersaures Ammoniak bilde oder nicht. Da
bekanntlich eine große Anzahl elektrischer Funken erforderlich ist, um ein Gemeng aus Stickgas und Sauerstoffgas in Salpetersäure umzuwandeln, so sollte man im ersten Augenblicke vermuthen, daß bei der Zersetzung eines Gemengs
aus Ammoniakgas mit überschüssigem Sauerstoffgas mittelst eines einzigen elektrischen Funkens
nur eine änserst geringe, kaum merkbare Menge

Salpetersaure erzeugt werden wurde; allein mandarf nicht vergessen, dass die Umstände in beiden Fällen sehr verschieden sind. In jenem Falle ist das Stickgas schon gebildet vorhanden; in diesem wird es erst im Moment, wo sich das Ammoniakgas zersetzt, ausgeschieden; nun weils man aber, dals der Stickstoff in dem Augenblicke seiner Entwickelung aus irgend einer Substanz sehr leicht eine Verbindung mit dem Sanerstoff eingehen konne, wie diess namentlich bei der Salpetersäure-Erzeugung in den Salpeterplantagen der Fall ist, während er in seinem gasförmigen und freien Zustande sehr schwierig mit dem Sauerstoffe sich vereinigt. So wahrscheinlich in unserm Falle eine Salpertersäure-Erzengung erwartet werden konnte, so unwahrscheinlich ist es, eine Entstehung des salpetersauren Ammoniaks anzunehmen. Denn wenn Sauerstoffgas im Ueberschusse vorhanden ist; wie sollte es denn geschehen, dass ein Theil Ammoniak der Zersetzung sich entzöge, en nachber mit der entstehenden Salpetersäure sich zu vereinigen? - Wenn wir auch annehmen wollen, dass Mischungen und Scheidungen, welche durch Detonationen erfolgen, nur das Werk eines Augenblicks sind, so müssen wir doch, ·falls salpetersaures Ammoniak sich erzeugte, zwei Momente, wenn sie auch noch so schnell auf einander folgen, unterscheiden: erstens der Zersetzung des Ammoniaks, und der gleichzeitigen Bildung von Wasser und Salpetersäure; zweitens der Entstehung salpeterseuren Ammoniaks. Es ware aber in der That eine ganz besondere Art

über die Zersetzung des Ammoniaks. '261

der sogenannten Affinitas praedisponens, wenn ein Theil des Ammoniaks sich der Zersetzung entzöge, um gleichsam auf die entstehende Salpetersäure zu warten.

Die Ausmittelung, ob das Sauerstoffgas blos zer Verbrennung des Wasserstoffs in Ammoniak, oder such zur Oxydation des Stickstoffs verbraucht werde, hatte keine Schwierigkeit. Wir kennen den Wasserstoffgehalt des Ammoniaks, wir wissen; dass dem Volumen nach halb so viel Sauerstoffgas als Wasserstoffgas absorbirt werde. Nebmen wir nun unter allen Analysen des Ammoniaks diejenige an, welche den Wasserstoffgehalt am größten angiebt, und finden wir dennoch, dass mehr als das halbe Volumen Sauerstoffgas verbraucht werde, so kann man keinen Augenblick an der Entstehung eines Oxyds des Stickstoffs Unter allen Analysen giebt aber die Annahme, dass im Ammoniskgas & Maass Wasserstoffgas mit 1 Maais Stickgas zu 2 Maais verdiehtet sind, den Wasserstoffgehalt am größten an . : Wenn daher : mehr als 3 vom Volumen des angewandten Ammoniakgases an Sauerstoffgas verbraucht werden, und mehr als & von demselben Volumen verschwinden, so ist nicht blos Wasser entstanden.

Um die Entscheidung der zweiten Frage vorzubereiten, ob nämlich blos Salpetersäure oder salpetersaures Ammoniak erzeugt werde, wollen wir folgende Betrachtungen anstellen.

1. Es werden a Maass Ammoniakgas mit einer hinreichenden Quantität Sauerstoffgas deto-

mirt, so werden die in jenem enthaltenen $\frac{3}{4}$ a M. Wasserstoffgas $\frac{5}{4}$ a M. Sauerstoff verbrauchen. Gesetzt nun, es verwandeln sich x Maals Stickgas in Salpetersäure, so werden diese $\frac{5}{4}$ x M. Sauerstoffgas hierzu verbrauchen. Vom Sauerstoffgas wird demnach überhaupt verbraucht werden

$$\frac{5}{4}$$
 a + $\frac{5}{8}$ x M.

Das verschwundene Gasvolumen wird betragen:

a — - a = - a M. Ammoniakgas nach Abzug

des dafür an die Stelle getre
tenen Stickgases

x M. Stickgas

$$\frac{5}{4}$$
a + $\frac{5}{2}$ x M. Sauerstoffgas

Summa
$$\frac{5}{4}$$
 a + $\frac{7}{2}$ x M.

Finden wir nun durch die Analyse selbst den Saverstoffgas-Verbrauch = S Maass, und die Absorption nach der Detonation = A Maass, so erhalten wir solgende zwei Gleichungen

$$\frac{5}{4}a + \frac{5}{4}x = S$$

$$\frac{5}{4}a + \frac{7}{2}x = A$$

Aus der ersten bestimmt sich der Werth von x

$$x = \frac{4^{S-5a}}{10}$$

Ans der zweiten bestimmt sieh der Werth von x

$$x = \frac{4A - 58}{14}$$

über die Zersetzung des Ammoniaks. 263

Es muß demnach unter der Voraussetzung, dass die Producte der Detonation Wasser und Salpetersäure waren,

$$\frac{4S-5a}{16} = \frac{4A-5a}{14} \text{ seyn.}$$

2. Es werden wiederum a Maass Ammoniakgas mit einer hinreichenden Quantität Sauerstoffgas detonirt. Davon werden aber y Maass Ammoniakgas nicht zersetzt, sondern zur Erzeugung
des salpetersauren Ammoniaks verwendet. Folglich werden nur zersetzt a — y Maass. Diese liefern 54-57 M. Wasserstoffgas, welche 54-57
M. Sauerstoffgas verbrauchen.

Wenn nun 2 Mazis Ammoniakgas mit Salpetersäure sich sättigen, so fordern sie 2,5 M. Sauer stoffgas und 1 M. Stickgas *). Es werden dem nach y M. Ammoniakgas $\frac{5}{4}$ y M. Sauerstoffgas und $\frac{1}{2}$ y Stickgas verbrauchen zur Erzeugung von salpetersaurem Ammoniak.

Der Sanerstoffgas-Verbrauch beträgt folglich

$$\frac{5}{4}a - \frac{5}{4}y + \frac{5}{4}y = \frac{5}{4}a + \frac{1}{6}y$$

*) Nach Maalstheilen besteht nämlich das salpetersaure Ammoniak aus

2 M. Ammoniakgas

... j M. Ştickgaş

5 M. Wasserstoffgas

Salpetersäure

2,5 M. Squerstoffgas ..

1 M. Stickgas.

Die Gasabsorption überhaupt beträgt

y M. Stickgas, welches zur Erzeugung der Salpeterninre für das salpetersaure Ammoniak erfordert wird.

Summa
$$\frac{5}{4}$$
 a + $\frac{1}{2}$ y Marse.

Finden wir nun durch die Analyse selbst den Sauerstoffgas-Verbrauch = S Maals, und die Absorption nach der Detonation = A Maals, so erhalten wir selgende zwei Gleichungen

$$\frac{5}{4} * + \frac{1}{8} y = S$$

$$\frac{5}{4} * + \frac{1}{8} y = A$$

y= 48-54

Aus der zweiten Gleichung bestimmt sich der Werth von y

Es mus solglich unter der Voraussetzung, dass die Producte der Detonation Wasser und salpeterszures Ammoniak waren,

$$\frac{4S-34}{3}=\frac{4A-54}{3}$$

über die Zersetzung des Ammoniaks. 268

oder 4S—3a=4A—5a seyn.

Das Resultat ist demnach:

Wenn
$$\frac{4S-5a}{10} = \frac{4A-5a}{14}$$

so ist durch die Detonation Wasser und Salpeter-

ist hingegen $\frac{48-58}{3} = \frac{4A-58}{3}$ oder was dasselbe ist

so ist durch die Detonation Wasser und salpetersapres Ammoniak erzeugt worden.

8. Nehmen wir den dritten, aber freilich sehr unwahrscheinlichen Fall an, dass freie Salpatersäure und salpetersaures Ammoniak zugleich entstehe: so können wir zwar die Quantitäten beider aus dem Verbrauch an Sauerstoffgas und aus der Gasabsorption bestimmen; aber es läst sich auf diesem Wege nicht ausmitteln, ob beide Producte zugleich entstanden sind oder nicht, worauf es bier eigentlich ankommt.

Setzen wir nämlich wiederum a Masis Ammoniakgas, wovon y M. zur Erzeugung des salpetersauren Ammoniaks verwandt worden, und x M. Stickgas, welches mit der erforderlichen Quantität Sauerstoffgas zu freier Salpetersäure sich vereinigt: so erhält man, wie sich aus dem Vorhergebenden ergiebt,

5a+10x+sy=48

und hieraus bestimmt sich der Werth von x und y

$$x = A - S - \frac{1}{2} a$$

$$y = 7S - 5A + a$$

Versuche.

Prüfung des zu den folgenden Versuchen angewandten Ammoniak – und Sauerstoffgases auf ihre Reinheit.

Ammoniakgas wurde aus einem Gemeng von Salmiak und Aetzkali entwickelt, und nur die letzten Quantitäten wurden zu Versuchen angewandt. Das Gas prüfte ich auf seine Reinheit, indem zu einer abgemessenen und mit Quecksilber gesperrten Quantität desselben Wasser gelassen wurde. Die beigemengte atmosphärische Luft betrug nabe 0,01 Maass.

Das Sauerstoffgas wurde auf seine Reinbeit mittelst Wasserstoffgas in der Detonationsröbre geprüft. Das beigemengte Stickgas betrug 0,057.

Bestimmung des Minimums von Sauerstoffgas, bei welchem das Gasgemeng noch entzündbar ist.

Versuck 1.

In die Detonationsröhre über Quecksilber wurden 6,192 Maafs Ammoniakgas gelassen). Hierzu wurden gesetzt 2,457 M. Sauerstoffgas. Durch den kräftigen Funken einer stark geladenen Flasche, welchen ich zweimal durchschlagen liefs, kam das Gemeng nicht zum Detoniren. Ich setzte abermals 0,454 M. Sauerstoffgas hinzu. Nun zeigte sich beim Durchschlagen des elektrischen Funkens ein äußerst kleines Flämmchen; die Ab-

^{*)} Alle angegebenen Quantitäten sind auf 28" Barometerstand, und die Temperatur des Eispunctes reducirt worden.

B.

sorption betrug aber nicht mehr als 0,278 M. Nochmals wurden 0,828 M. Sauerstoffgas hingue gefügt. Jetzt erst erfolgte eine starke Detonation durch den elektrischen Funken, wobei im obern Theile der Röhre ein zielettes, im unterz ein erangegelbes Licht wehrzunehmen war. Die Absorption betrug 8,604 M.

Hieraus folgt:

- 1) dess ein Gemeng aus 1 M. Ammoniakgas und 0,39 M. Sauerstoffgas bei 17,18 Zell Queck-silberdruck *) durch den elektrischen Funken nicht entzündet werden könne.
 - 2) Dass ein Gemeng aus 1 M. Ammoniakgas und 0,47 M. Sauerstoffgas zwar nicht zum eigentlichen Detoniren komme, dass aber doch ein äufserst geringer Theil des Ammoniakgases zersetzt werde; dass daher ein Gemeng in diesem Verhält-

e) Es ist nämlich zu bemerken, dals während der Detonation die Detonationsröhre stets eo weit aus dem sperrene den Quecksilber gezogen wurde, dals der innere Quecksilberspiegel mehrere Zoll über dem äußern lag. Vergl. diese Zeitschr. N. R. B. XI. S. 546. Dadurch wird auch verhindert, dals nicht etwa bei einer heßigen Detonation ein Bläschen Gas entschläpft, was in diesem Falle wegen des sehr expandirten Gases und wegen der bedeutenden Höhe der Quecksilbersäule (8 bis 16 Zoll) nicht leicht zu befürchten ist. In dem obigen Falle betrug diese Quecksilbersäule 10", 94, der Barometerstand war 28"; 07; folglich die Espansivkraft des eingeschlossenen Gases gleich 17", 15.

268 Bischof

nisse der Gasarten eben auf der Gränze der Entzundlichkeit zu steben scheine *).

8) Dass ein Gemeng aus 1 M. Ammoniakgas und 0,60 M. Sauerstoffgas bei 17"94 Quecksilber-druck vollständig detonire.

stoffgases noch nicht zureichte zur Verbrennung der ganzen Menge des Wasserstoffs im Ammoniakgas, so wurde zu dem von der Detonation herrührenden Gasrückstand noch 1,701 M. Sauerstoffgas gesetzt. Es erfelgte abermals eine Detonation überch den elektrischen Funken, wodurch wiederum 3,927 M. Gas verschwanden, und als letzter Rückstand 3,823 M. Gas blieben.

Es verschwanden demnach:
durch die 1ste, blos theilweise, Detonation 0,278 M.
durch die 2te Detonation . 5,604 durch die 8te Detonation . 3,927 -

Summa 7,809 -

6,192 Maals Ammoniakgas, welche zu diesem Versuch angewandt wurden, enthalten 6,13
M. reines Gas, und diese erfordern 6,13 . $\frac{5}{4}$ =
4,6975 M. Sauerstoffgas, und geben bei vollständiger Verbrennung des Wasserstoffs 6,13 . $\frac{5}{4}$ =
7,6625 M. Absorption. Es sind folglich 0,1465
M. Gas mehr verschwunden, als verschwunden
seyn würden, wenn blos der Wasserstoff ver-

^{- °)} Diess stimmt sehr nahe mit Henry's Angabe, nach welcher $\frac{7}{15} = 0,46$ M. des Minimum des Sancratoffs ist, überein.

über die Zersetzung des Ammoniaks: 269brannt wäre. Es muß mithin ein Oxyd des Stickstoffs gebildet worden seyn.

Bestimmung des Maximums von Sauerstoffgas; bei welchem das Gasgemeng noch entzündbar ist.

Versuch 2.

In die Detonationsröhre über Quecksilber wurden 9,310 M. Sauerstoffgas und 1,608 M. Ammoniakgas gelassen. Zwei kräftige Funken aus einer Flasche brachten das Gasgemeng nicht zum Detoniren; es zeigte sich aber doch die kaum merkliche Absorption von 0,078 M. Zum Rückstande fügte ich abermals 0,398 M. Ammoniak-Es detonirte wieder nicht, aber es zeigte sich gleichfalls eine Absorption von 0,045 M. Zu diesem Rückstande setzte ich nochmals 0,330 M. Ammoniakgas; allein wiederum keine Detonation, sondern blos eine Absorption von 0,065 M. Endlich setzte ich noch 0,783 M. Ammoniakgas hinzu. Nun erfolgte eine vollständige Detonation: in der ganzen Röhre zeigte sich eine fast gleichförmig orangegelbe Flamme, und es senkte sich ein schwerer weißer Dampf bis auf das Quecksilber herab.

Wir ersehen hieraus, dass blos beim letzteren Durchschlagen des elektrischen Funkens eine vollständige Verbrennung Statt hatte; durch die vorhergehenden Funken erfolgte nur eine, sich auf einen sehr geringen Theil des Ammoniakgases erstreckende, Zersetzung und langsame Oxydation des ausgeschiedenen Wasserstoffgases, ohne

Penererscheinung. Kine solche allmählige Oxydation des Wasserstoffgases hat man bekanntlich schon öfters beobachtet; ich darf ja nur an Davy's Glühlampe erinnern.

Bringt man die Absorption, welche durch allmählige Oxydation erfolgte, in Abzug, so findet man, dass ein Gemeng aus 1 M. Ammoniakgas und 3,166 M. Sauerstoffgas bei 18",34 Quecksilberdruck vollständig durch den elektrischen Funken verbrannt werden kann *).

Es ist demnach 0,60 das Minimum und 0,166 das Maximum an Sauerstoffgas, das Volumen des Ammoniakgases als Einheit gesetzt, bei welchem noch eine vollständige Zersetzung und Verbrennung durch den elektrischen Funken erfolgen kann.

Die sämmtlichen nach und nach zugesetzten Quantitäten Ammoniakgas betragen 3,114 M., welche 3,083 M. reines Gas enthalten. Der Wasserstoff erfordert zur Verbrennung 3,083. = 2,81225 M. Sauerstoffgas, und die Absorption mülste betragen 3,083 . $\frac{5}{4}$ = 3,85375 M., sofern blos der Wasserstoff verbrannt wäre. verschwanden aber wirklich durch die 1ste langsame Oxydation 0,078 M. durch die 2te 0.045 durch die 3te 0.063 durch die mit Explosion begleitete Verbindung 8,855 -Summa 4,041 -

^{*)} Auch diels stimmt sehr nahe mit Henry's Angale überein.

B.

über die Zersetzung des Ammoniaks. 271

Es sind folglich 0,18725 M. Gas. melir verschwunden, als die Verbrennung des Wasserstoffs veranlasst haben kann.

Um die Menge des in dem letzten Gasrückstande von 8,883 M. enthaltenen Sauerstoffgases
zu bestimmen, setzte ich reines Wasserstoffgas
hinzu; allein obgleich dasselbe in zwei Quantitäten zuzufügen beabsichtigt wurde, so war doch
schon bei der ersten, welche 10,639 M. betrugdie Explosion so heftig, dass die im Glase ziemlich
starke, in einem Stativ befestigte, Röhre an der
Stelle, wo das Quecksilber in ihr stand, zerschmettert wurde.

Obgleich aus diesen beiden Versuchen vorläufig sich ergab, dass wahrscheinlich jederzeit ein Theil des Stickgases im Ammoniak während der Detonation oxydirt werde, so sollten doch erst die folgenden Versuche hierüber nähere Erklärung geben.

Bestimmung der Absorption und des Verbrauchs an Sauerstoffgas, wenn die beiden Gasarten in einem zur vollständigen Verbrennung günstigen Verhältnisse mit einander gemengt sind.

Versuch 3.

2,757 M. Ammoniakgas und 5,427 M. Sauerstoffgas wurden in der Detonationsröhre durch
den elektrischen Funken entzündet. (Die Flamme war oben in der Röhre wieder violett, unten
orangegelb, und es war auch der weise Dampf zu
bemerken.) Be verschwanden 4,277 M. Gas.

272

Zn.dem Gasrückstande, welcher 3,907 M. betrug, wurden 10,466 M. reines Wasserstoffgas gesetzt. Es verschwanden durch die Detonation 6,245 M. Gas; folglich waren in dem Gasrückstande $\frac{6,245}{5}$ = 2,0817 M. Sauerstoffgas enthalten.

2,757 M. Ammoniakgas enthalten reines Gas
2,729 M. 5,427 M. Sauerstoffgas enthalten reines Gas 5,427 — 5,427.0,057 — 5,117. Hierzu kommt aber noch das Sauerstoffgas, welches in der dem Ammoniak beigemengten atmosphärischen Luft enthalten war, und welches 0,0059 beträgt. Es war demnachüberhaupt an reinem Sauerstoffgas in dem Gasgemeng enthalten 5,1229 M. Ziehen wirhiervon den in dem letzten Gasrückstande wieder gefundenen Sauerstoffgehalt ab, so erhalten wir 3,0412 M. Sauerstoffgas, welche verbrancht worden sind.

... In diesem Versuch ist:

a = 2,729

A= 4,277

S = 3,0412

Angenommen, es habe sich blos Salpetersauder erzeugt neben dem Wasser, so müßte nach dem Obigen

$$\frac{4 \cdot 5,0418 - 5.8,729}{10} = \frac{4 \cdot 4,277 - 5.8,729}{14}$$

oder 0,39778 = 0,247 seyn.

Angenommen, es babe sich neben dem Wasser salpetersaures Ammoniak gebildet, so mels ebenfalls nach dem Obigen

$$\frac{4 \cdot 5,0412 - 5 \cdot 2,729}{2} = \frac{4 \cdot 4,277 - 5 \cdot 2,799}{2}$$
oder. . 1,9889 = 1,7315 seym.

über die Zersetzung des Ammoniaks. 278 Fersuck 4.

5,481 M. Ammoniakgas und 8,884 M. Sauerstoffgas mit einander detonirt, gaben eine Absorption von 6,843 M. Gas.

In dem Gasrückstande fanden sich durch Wasserstoffgas 3,5097 M. Sauerstoffgas.

5,431 M. Ammoniakgas enthielten reines Gas 5,377 M.; 8,084 M. Sauerstoffgas enthielten 7,623 M. reines Gas. Hierzu kommt aber noch das Sauerstoffgas, welches in der dem Ammoniak beigemengten atmosphärischen Luft enthalten war, und welches 0,011 M. beträgt. Es war demnach überhaupt an reinem Sauerstoffgas in dem Gasgemeng enthalten 7,634 M. Hievon den in dem letzten Gasrückstande wieder gefundenen Sauerstoffgehalt abgezogen, findet sich 4,3243 M. Sauerstoffgas-Absorption.

In diesem Versuche ist:

 $a \stackrel{\iota}{=} 5,377$

A = 6,843

S = 4,3245.

Gemäß der ersten Annahme (daß nämlich neben dem Wasser blos Salpetersäure erzeugt worden) müßte

0,11662 = 0,035 seyn.

Gemäß der zweiten Annahme (das nämlich neben dem Wasser blos salpetersaures Ammoniak: erzeugt worden) müßte

0.5831 = 0.2435 seyn.

Fernick 5

2,551 M. Ammoniakes wurden mit 8,515 M. Sauerstoffgas gemengt. Da hiermach das Velumen des Sauerstoffgases das 3,338 fache von dem des Ammoniakgases beträgt, so erwartete ich nach dem Resultate des Versuchs 2 entweder gar keine, oder doch nur eine theilweise Zersetzung des Ammoniakgases. Die Absorption nach der Detonation betrug auch nur 0,831 M. Ein nochmals hindurchschlagender kräftiger Funke bewirkte keine Entzündung mehr. Hierauf setzte ich 5,019 M. reines Wasserstoffgas hinzu und liefs den elektrischen Funken durchschlagen: es zeigte sich in der Röhre ein ungewöhnlich starker Dampf und es verschwanden 7,436 M. Gas. Hievon kommen auf Rechnung des zugesetzten Wasserstoffgases 3,019 . = 4,5285 M. Die von dem Ammoniak herrührende Absorption beträgt demnach 2,9075 M. und es sind folglich überhaupt verschwunden 3,7385 M. Gas.

In dem Gasrückstande fand ich durch Wasserstoffgas noch 4,3264 M. Sauerstoffgas.

2,551 M. Ammoniakgas enthalten 2,525 M. reines Gas. 8,515 M. Sauerstoffgas enthalten 8,029 reines Gas; dazu das Sauerstoffgas, welches in der dem Ammoniak beigemengten atmosphärischen Luft enthalten war, erhält man 8,034 M. Hievon abgezogen 4,5264 M. und 1,5095 M. welches das zuerst zugesetzte Wasserstoffgas absorbirte, blieben übrig 2,1981 M., welche von dem Ammoniak verbraucht worden sind.

"In diesem Versuch ist:

2,525

- A == 5,7888 · · · ·

· 8 == 2,1981.

Gemäß der Annahme, es habe sich blos Salpetersture erzeugt neben dem Wasser, müßte

0,12174 zw 0,1668 seyn,
und der Annahme zu Folge, es habe sich neben

und der Annahme zu Folge, es habe sich neben dem Wasser salpetersaures Ammoniak gebildet, mülste

0,6087 === 1,1645 seyn.

- Vergleichen wir nun die Resultate der Versuche 8, 4 und 5 mit einander, so ergeben sich uns in der Gleichung für den Fall, dase sich wähsend der Zersetzung des Ammoniakgases neben dem Wasser blos Salpetersaure bilde, nur Differenzen von 0,15078; 0,08162 und 0,04456, welche so gering sind, : dais sie inherhalb der unvermeidlichen Beobachtungsfehler fallen. (Denn daß gedachte Gleichungen ganz genau zutreffen, ist natürlich nicht zu erwarten, da wir es in der Empirte met met approximativen Größen zu thun haben.) In der Gleichung für den andern Fall, dasssich neben dem Wasser salpetersaures Ammoniak bilde, stofsen wir hingegen auf Differenzen von 0,2574, 0,8396 und 0,5558, welche sich nicht wohl auf Rechnung der Beobachtungsfehler sehrei-Wenn wir also fragen, welcher von beiden Fällen wohl der wahrscheinlichere seyn mag, so können wir keinen Augenblick ansteken:

den ersteren dafür zu halten. Berücksichtigen wir nun noch überdiels, was schon angedeutet worden, dals die Annahme, als könnte sich salpetersaures Ammoniak bilden, den Verwandtschaftsgesetzen widerspricht: so dürfen wir es für ganz entschieden halten, dals sich bei der Zersetzung des Ammoniaks durch Sauerstoff blos Salpetersäure, keinesweges aber salpetersaures Ammoniak neben dem Wasser erzeuge.

Ich babe mich vergebens bemüht, die Anwesenheit der Selpetersinge in: dem Gesrückstamde zu erkennen. Ein Streifen Leckmuspapier liess sich nicht wohl während der Detonation in die Röhre bringen, und nach derselben eingebracht konnte sich keine Röthung zeigen, weil zu erwarten war, dass die gebildete Selpetersiore mit dem Quecksilber sich verbinden würde, wie denn auch wirklich das sperrende Metall auf der Oberfliche etwas angelaufen sich zeigte. Ueberhaupt aber darf man nicht vergessen, dels diese Detonations-Versuche mit nur sehr geringen Gasquantitäten vorgenommen werden können; dass folglich die gebildete Salpetersäure auch nur äußerst wenig betragen konnte. So gewils es also wohl ist, dals die weilsen schweren Dämpfe, welche sich nach der Detonation auf das sperrende Quecksilber berabsenkten, dampfförmige, mit dem zugleich gebildeten Wasser verbundene, Salpetersäure seyens so schwierig dürfte es doch stets bleiben, sie durch Reagentien zu erkennen. Könnte man Wasser, oder eine verdünnte Kalilauge als Sperrunges mittel-gebrauchen, wie bei der Bildung der Sel-

peterstore durch Elektritiren eines Gemenges aus Severstoff- und Stickigus: 'so wurde wohl der Vere such leichtes anzustellen seyn. Vielleicht würde es auch gelingen; durch allmählige Detonation diner größeren Menge Ammoniakgas und Sauer stoffges in einem luftleeren Ballon eine zur Prafung himeichende Quantitat Salpetersaure au erhaltens ich habe ihdels bigher versäamt, diesen Versuch amenistelled ... Ueber haupt aber hatte ich bei diesed Unterstehungen wiehr die Absieht darzuthun, wie sich aus den Resultaten eines Detonations-Ver suchs durch Anwendung der Algebra, 'ther die Art' der Statt gefundenen Zersetzung eines zusammengesetztes Gases entecheiden lasse, und in so fern schilessen sich diese Untersuchungen an meine in' deser Zeitschrift B. VII. S. 185. N. R. mitgetheilten Beiträge Eur Analyse brennbater Gasgemengo a. s. w. and

eigenthümliche Weise aus dem Verbrauche aus Sauerstoffgas und aus der Größe der Statt findendem Absorption Schlüsse auf die Zusammen setzung des untersuchten Gases zu thun, kann als ein besonderer Zweig der analytischen Ghèmie besche Publicum mein Bestreben, erkennen wird, nach Kräften zur Ausbildung dieses Zweiges beizutragen. Hiebei glaube ich wohl nicht den Vorsumft Schwiebeit glaube ich wohl nicht den Vorsumft Schwiebeit glaube ich wohl nicht den Vorsumft Schwiebeit glaube ich wohl nicht den Vorsumft algebraischen Formein überladen; dem ich Gebrais mit algebraischen Formein überladen; dem ich diese Abbandhunge wird zugeben? dass die ims dieser Abbandhunge wird zugeben? dass die ims dieser Abbandhunge wird zugeben?

wendig aus den allgemein angenommenen Mischungsverbältpissen der: in Betracht kommenden Verbindungen folgen; ohnehin sind algebraische Formela nichts anderes als ellgemeine Ausdrücke für eine große Zahl specieller. Fälle. also wohl eine solche Anwendung der Mathematik auf Chemie unterscheiden von so manchen Zahlenkansteleien, womit gegenwärtig bäufig die Chemie therladen wird, und welche sum Zwenke haben, die Gesetze der Stöchiometrie auf alle mögliche Gemische, und selbst auf solche anzawenden, we der Natur der Sache nach keine bestimmten-Mischungsverhältnisse mehr Statt finden köngen. Indieser Beziehung erlaube ich mir, auf das zu verweisen, was ich in meinem Lehrbuche der Stächiometrie S. 33 bis 39, S. 143 n. fg., S. 175 n. fg. v. s. w. hierüber gesagt habe.

Nach dieser Abschweifung kehre ich zu dem in Rede stehenden Gegenstande wieder zuräck und betrachte die

Resultate der Zerlegung des Ammoniakgases, wenne die zur Verbrennung des Wasserstoffgases erforderliche Quantität Sauerstoff nicht vorhanden ist.

Versuch 6,

Zu 5,63 M. Ammoniakgas, dessen Wasserstoffgas 5,63. $\frac{3}{4} = 4,2225$ M. Sauerstoffgas zur
Verbrennung erfordern, wurden nun 8,556 M.
Sauerstoffgas gesetzt. Durch die Detenation versehwanden 4,906 M. Gas. Der Bastickstand blieber 24 Stundendung stehen, militend dessei 4r meet-

sorption bis auf 4,962 M. steigt. Nun ließ ich in die mit Quecksilber gesperrte Röhre Wasser treten; allein es zeigte sich hierbei nur eine Absorption von 0,01 M., welche gar nicht in Betracht kommt, sondern auf Rechnung der Beobachtungsfehler geschrieben werden muß.

Hieraus ergiebt sich demnach, dass das Ammoniakgas, obgleich die zur Verbrennung seines Wasserstoffs erforderliche Quantität Sauerstoffgas bicht vorhanden war, dennoch während der Detonation vollständig zerlegt wurde. Ohne Zweifel hat die während der Detonation entwickelte Wärme die Zerlegung des überschüssigen Ammoniake bewirkt.

Außer diesen Versuchen stellte ich noch mehrere andere, indels mehr zu meiner eigenen Belehrung, als für die öffentliche Mittheilung geeignete, an. Die nachstehende Betrachtung veranlaßte mich zunächst hiezu. Von diesen Versuchen theile ich diejenigen mit, welche mich noch auf andere, der Beachtung werthe, Gegenstände führten.

Wenn man bei der Detonation des Ammoniakgases mit Sauerstoffgas die Oxydation des Stickstoffs gänzlich vermeiden könnte: so ließe sich aus der Absorption nach der Detonation der von den Chemikern auf andere Weise gefundene Wasserstoffgehalt des Ammoniake, so wie der Grad der Verdichtung der beiden Bestandtheile in ihrer Verbindung verificiren. Denn nehmen wir an, das die Bestandtheile des Ammoniakga-

ses nach der Zersetzung das Doppelte ihres an-, fänglichen Volumens einnehmen, so ist

 $b = \frac{A+a}{5}$

wo h den im Ammoniak verdichteten Wasserstoff, a das Ammoniakgas und A die Absorption nach der Detonation bezeichnet. Setzen wir auf der andern Seite h als bekannt voraus, so dehnt sich das Volumen des Wasserstoffs nach der Zersetzung des Ammoniakgases um das \(\frac{2\lambda}{3\lambda-2\lambda} \) fache aus \(\frac{2\lambda}{3\lambda-2\lamba} \) fache aus \(\frac{2\lambda}{3\lambda-2\lambda} \) fache aus \(

^{*)} h Maals um's Doppelte verdichtetes, in a Maals Ame moniakges enthaltenes, Wasserstoffgas fordern nămiich h Maals Sauerstoffgas zur Verbreunung, und es verschwinden demnach z h Maals Gas. Dafür treten abet a—h Maals Stickgas (um so viel sich nämlich das Vohumen des Stickgases erweitert) an die Stelle des verschwundenen Gases. Die Absorption ist folglich 5 h—6 — A, mithin h = A+a

Setzt man nämlich: h Maafs Wasserstoffgas geben nach der Zersetzung des Ammoniakgases m h Maafs, so ist die Absorption h + 1 m h (1 m h ist nämlich der zer Verbrennung des Wasserstoffs erforderliche Sauerstoff): dagegen nimmt das Volumen des Stickgases mi (a - h) - (n h) zu. Die ganze Absorption betraft folglich nur h + 1 m h - m a + m h + a - h = 1, werzus sich, wie leicht einzusehen, für m der obsiden.

genommen. which, idoch stets weise schwere Dampse nach der Detonation in der Röbie. Hier bei tritt aber auf der andern Seite der machtheilige Umstend ein "dala wann des Sauerstoliges zu wennig, ebgleich immer nicht geong zur vollständigen Oxydation des Wasserstoligeses beträgt. Inteteres doch nicht iniehr vollständig, verbrennt.

6,476 M. Ammoniakgas wurden mit 6,095 M. Sauerstöffgas detöhirt: Jehes erhielt nach giner vorhergegangenen Prahingmoch micht 0.00 auf und sphärische Luft und dieses 0,03 Stickgas. Wir haben demnach 6,444 M. reines Ammoniak und 6,94215: feines Sauerstoffgas Die Absorption war 7,877 M. Es ist daher trienten segi. augren 2

And the set will be a set in

a = 6,444

A = 7,877

folglich b = $\frac{7,877+6,444}{5}$ = 4,774

d. i., wenn das Ammoniakgas I Mails beträgt, 0,7408 M. verdichtetes Wasserstoffgas, lalso sehb nahe 5.

In dem Gasrückstände fänden sich noch 1,281 M. Sauerstoffgas durch Detonation mittelst Wasserstoffgas. Dem gemäß sind 5,91215 — 1,281 = 4,68115, also 0,14285 M. Sauerstoffgas weniger verbraucht worden, als 4.74 M. Wasserstoffgas zur Verbrennung gefordert haben. Diese Differenz fällt indels innerhalb der Gränzen der Beobachtungsfehler. Wir haben demnach unter dar Voraussetzung, daß sich keine merkliche Mender Voraussetzung von daß sich keine merkliche Mender Voraussetzung von daß sich keine merkliche Mender von das ver verbraussetzung von daß sich keine merkliche Mender von das ver verbraussetzung von daß sich keine merkliche Mender von der verbraussetzung von daß sich keine merkliche Mender von der verbraussetzung von daß sich keine merkliche Mender verbraussetzung von der verbraussetzung verbraussetzung von der verbraussetzung verbraussetzung von der verbraussetzung verbraussetzung von der verbraussetzung ver

Stande stras Wasser treten, wodurch derselbe sen 0,019 Manis sich vermänderte. Nimmt man diese Absorption für Ammoniakgas, so wären also blos 4,277 - 0,019 == 4,268 M. zerzetzt worden, und dann ist

h == 5.56 + 4.25 == 5,206

oder 0,7529 M. verdichtetes Wasserstoffgas in 1 Maals Ammoniakgas,

Zum Ruckstande setzte ich ferner 2,696 M. Sauerstoffgas und 3,279 M. Wasserssoffgas und detonirte, um mit diesem Wasserstoffgas das allenfalls noch darin befindliche zu verbrennen. Die Absorption betrug 4,949 Maals, welchen 3,2993 M. Wasserstoffgas entsprechen; es sind daher wirklich noch 3,2993 + 3,279 = 0,0203 M. Wasserstoffgas verbrannt. Dadurch steigt also der Werth von h auf 3,2263, und es ergeben sich 0,7577 verdichtetes Wasserstoffgas in 1 Maais Ammoniakgas.

Versuch 10.

6,397 Maals Ammoniakgas und 5,082 Maals Sauerstoffgas mit einander detonirt, gaben mur eine Absorption von 4,804 Maals, und es kam auch nur ein schwacher Dampf zum Vorschein. Vergleichen wir diese Absorption mit der im Versuch 7, so stolsen wir auf eine merkwärdige Ano-In jenem wie in diesem Versuche beträgt des Squereteffgas nabe das . 0,941 fache des Ammoniakgases; in jenem Versuche beträgt aber die Absorption des 1,216 fache, in diesem nur des 0,89 fache des Ammoniaiquess. Es ist daher.

A == 4,804.

folglich h == 4,804 ± 5,079 == 3,2943

oder 0,6486 Maals verdichtetes Wasserstoffgas in

1 Maals Ammoniakgas.

Diese bedeutende Differenz konnte nicht Beobachtungsfehlert zugeschrieben werden, sondern sie mulste irgend eine indere Ursache haben; ich glaube sie in folgendem Süchen zu dürfen.

Die Detonation in Versuch 7 wurde in einer anderen, und zwar etwas weiteren Detonationsröhre vorgenommen. Die Vergleichung jeder mit meiner dermaligen ergab, duß der innere Ouerschnitt von dieschnitt von jeder zum innern Querschnitt von dieser wie 1: \frac{5}{2} sich verhalte. Es muß folglich die innere Glassläche, welche gleiche Gasvolumina in der alten und in der neuen Röhre umgiebt, in dem Verhältnisse \frac{5}{4} \sqrt{1:1} \sqrt{\frac{5}{4}} d. i. nahe wie 75:87 stehen. Da nun aber das detonirende Gasgemeng in der engeren Röhre von einer größeren Fläche umgeben ist, so muß es auch nach Verhältniß mehr abgekühlt werden, und es wird daher früher unter die Zur Fortbrennung nöthige Temperatur herabsinken, d. i. auslöschen, als in der weiteren Röhre. Man scheint auf diese von

^{*)} Diese Ansicht estimmt auch ganz mit der Etfahrung Dalton's (neuer System in der Uebers. B. II. S. 271.)

überein, dass Rhosphorwasserstoffgas in einer 45 Zoll engen Röhre, mit Sauerstoffgas gemengt, sich nicht entzündet, ohne Zweisel deshalb nicht, weil die Wände

den erkältenden Wänden der Detenationsröhren abhängigen Wirkungen noch wenig geachtet zu Bei den Untersuchungen über die Grenzen der Verbrennlichkeit explosiver Gasgemenge, wie sie von Humboldt, Gay-Lussac, von Grotthuss und Dayy engestellt haben, ist demnach auf die Weite der Detonationsröhren ganz besonders Rücksicht, zu nehmen. Es sind übrigens hier zwei Fragen zu unterscheiden: 1) ob sich ein explosives Gasgemeng, in gewissem Verhältnisse seiner Bestandtheile gemengt, überhaupt entzünden lasse; und 2) ob es vollständig verbren-Hier handelt sich's um die zweite nen könne. Frage, und es möchte auch die Enge der Detonationsröhren bis auf eine gewisse Grenze herab kaum einen beträchtlichen Einfluls auf die Entzündbarkeit haben; nach dem Obigen wird aber ein, in einem der Verbrennung ungünstigen Verhiltnisse gemengtes, explosives Gas in einer engen Röhre wahrscheinlich sogleich nach der Entsündung wieder auslöschen, und daher nur sehr wenig-davon verbrennen. Man ersieht hieraus die Nothwendigkeit, den nach einer Explosion zurückbleibenden Gasrückstand einer weitern Unter-

der engen Röhre nach Verhältnis das Gasgemeng zu sehr abkühlen. — Wenn es erlaubt ist, in unserm obigen Falle noch eine Zahlenkünstelei anzubringen, auf die ich übrigens selbst kein besonderes Gewicht lege, so bemerke man, dass die Quantitäten des in der engeren und in der weiteren Röhre verbrannten Wasserstoffs (64:74) sich gerade umgekehrt verhalten, wie die erkälsenden Glasslächen beider Röhsen (75:87).

B.

suchung unterwerfen zu müssen, wenn die Grenzen der Verbrennlichkeit eines explosiven Gasgemengs beim Ueberschusse des einen oder des amdern Bestandtheils bestimmt werden soll; denn für die Analyse ist es offenbar von größerer Wichtigkeit, zu wissen, ob eine vollständige Verbrennung eines gegebenen. Gasgemengs Statt finde, oder nicht, als blos allein die Grenze der Entzundbarkeit zu kennen. Bekanntlich hat besonders Davy*) den Einflus des Vermengens der verschiedenen Gasarten mit einander auf das Phanomen der Explosion und der Verbrennung zu bestimmen gesucht, und er sprach (a. a. O.) die Hoffnung aus, seine Versuche mit mehr Genauigkeit in kurzem zu wiederholen, indem er selbst die erhaltenen Resultate nicht für genau genug hielt, um als Grundlage zur Berechnung des Erkältungs-Vermögens gleicher Volumina der verschiedenen Gasarten dienen zu können. Doch zeigen sie. wie er bemerkt (unter der Voraussetzung, dass die Schlüsse, welche La Roche und Bérard aus ihren Versuchen gezogen haben, richtig sind) dals es ausser der Dichtigkeit und der Wärmecapacität noch andere Ursachen giebt, welche auf diese Erscheinungen Einflus haben.

Eine zweite Ursache, welche einen verschiedenen Erfolg bei der Detonation explosiver Gasgemenge in verschiedenen Röhren herbeiführen
kann, scheint in dem Abstande der beiden Drahtspitzen zu liegen, zwischen welchen der elektri-

^{*)} S. d. Jours. B. XX. S. 151.

sche Fanke überspringen muls. Je größer dieser Abstand ist, von desto größerer Intensität muls die Elektricitet seyn, und es lässt sich daher erwarten, dass auch die Entzundung um so intensiver In unserm Falle scheint auch diese Beyn werde. Ursache mitgewirkt zu haben; denn in der älteren Röhre, in welcher die Absorption so vielmal mehr betrug, standen die beiden Platindrähte viel weiter auseinander, als in der neueren Röhre. ne Zweifel haben auch andere Chemiker mit mir diese Erfahrung gemacht, dass manchmal schwer entzündliche Gasgemerge durch den Funken eines Elektrophors nicht entzändet werden können; dagegen aber durch den Funken einer Elektrisirmaschine oder gar einer Flasche. Hauptsächlich ist mir diess beim Kohlenoxydgas begegnet.

Nach dieser Abschweifung kehre ich wieder weinen Versuchen zurück, welche noch dartbun, dass mit gesteigerter Zunahme des Sauerstoffgases die Absorption sehr beträchtlich zunimmt. — Um nicht zu weitläuftig zu werden, telle ich die Resultate dieser Versuche in einer Tabelle zusammen.

 Versuch 11.
 Versuch 12.
 Versuch 13.

 Ammoniakgas (4,73)
 1 (1,626)
 1 (2,14)
 1

 Sauerstoffgas (5,916)
 1,251 (3,856)
 2,571 (5,54)
 6,54)
 5,056

 Absorption (6,625)
 1,409 (2,356)
 1,456 (5,579)
 1,579

 Wassexstoff (3,794)
 0,8021 (1,321)
 0,8122 (1,840)
 0,8596

Die Zahlen der letzten Zeile wurden unter der (irrigen) Voraussetzung aus der Absorption berechnet, als rübre dieselbe blos von verbranntem Wasserstoff her. Sie zeigen, wie sehr die Bildung eines Stickstoffoxydes mit der Zunahme des Sauer-

staffgases. appimpt. Hier stoken wir aberimien der, auf, eine merkwärdige Anomalie, ween, wie dia Resultate der Vers. 11 mit denen des Vers. & vergleichen. "In Versuch 8 wurden 2.727 Meals Ammoniakgas, mit 8,818 M., Sauerstoffgas: desos nigt, und dia: Absorption betrog: 8,258 M. . : Diefe giebt die Zahlen 1. M. Ammoniakgas, (1,868. M. wir die reinen Gase in Renhnung ziehen; folglich vial weniger. Absorption, obgleich mehr Sautre staffgas als in Versuch 11 genommen worden war. Worin nun lingt die Ursache dieser beträchslichen Differenz? ----con Da beide Versuche in derselben Detonations zöhre angestellt wurden, so kann die Ursachm nicht in einer ungleichen Wirkung der erkältenden Wände liegen. Auch lässt sich diese Abweichung in der Absorption nicht wohl davon herleitens dals in Vers. 8 ohngefähr nur halb so viel Gas app gewandt worden, als in Versuch 11, und dassig jenem die Tension des Gasgemenges 14,84 Zollin diesem 18,46 Zoll betrug. Die wahre Ureache dieses verschiedenen Erfolgs scheint in folgendem gegucht werden zu müssen.

Lässt man ein brennbares Gas und Sauerstoff, gas in eine Detonationsröhre treten: so mengen sich beide Gasarten ganz gleichförmig keineswegs augenblicklich, sondern es ist eine gewisse Zeit hiezu erforderlich, und höchst wahrscheinlich dento mehr, je größer die Verschiedenheit in dem specifischen Gewichte beider Gasarten ist. Erfolgt

sta die Detonation, ehe sich noch die beiden Gat-Affen vollständig gemengt haben, so kann sich Micht ein Theil des brennbaren Gases der Verbrendung ontziehen, indem irgendwo beide Gasarten in einem zur vollständigen Verbrennung ungunstigen Verhältnisse vorbanden sind. ferner leicht einzusehen, dals eine schnellere oder Ingtamere Durchdringung beider Gasarten erfolgen werde, je nachdem entweder das specifisch schwerere Gas zuerst oder zuletzt in die Detoestionsröhre eingelessen wird. In jenem Falle alm-Neh wird das nachber eingelassene specifiech leichtere Gas durch das in der Detonationsröhre schon befindliche schwerere Gas zu dringen gesöthigt, während in dem zweiten Falle das schwerere Gas unter dem leichteren sich gleichsam lagern wird, so dals also die gegenseitige Durchdringung beider Gasarten mehr Zeit erfordern wird, als im ursteren Faile. Dass dieser eben berührte Um-Stand von bedeutendem Einflusse sey, unterliegt wold keinem Zweifel, wie ich denn auch bei einer ändern Gelegenheit gefunden habe, dass selbst in einem Gefälse, welches ungleich weiter, als eine Detonationsröhre ist, längere Zeit erfordert werde, ebe eine gleichförmige Durchdringung von Knallluft erfolgt, wenn das Sauerstoffgas nach dem Wasserstoffgas eingelassen wird *).

Nun wurde in Versuch 8 das specifisch leichtere Ammoniakgas zuerst und hierauf das specifisch schwerere Sauerstoffgas in die Detonations-

⁹ S. Kastzer's Archiv B. I. H. s. S. soc.

röbre: bingelassen. Ohne: Zweifel, habe ich (denndessen kenn ich micht mehr erinnern) bald darnash detonirt, und sex mag es boobst wabeschtinlich geschehen seyn; dafs:zwar alles Ammo. niakgas zersetzt wurde, aber nur din Theil des Wasserstoffgases und eine entsprechende Menge: Stickgas verbrannte. Hingegen in Versuch 1.1. liefs: ich zuerst das Sauerstoffgas und hierauf das Ammoniakgas in: die! Detonationsröhre treten; .ea muste :demnach :des.:leichtere. Gas: durch : dae Schwererer dringen, und :so eine: sehnellere und vollständigere Mengung beider Gasarten entstehen. So erklärt sich denn bieraus ganz einfach, dass in Versuch 11 bei demselben Verhältnisse beider Gasarten eine größere Absorption Statt finden muste, als in Versuch's.

befolge ich die Regel, bei Detonationsversuchen stets das specifisch schwerere Gas zuerst in die Detonationsröhre einzulassen. So viellich weiß, ist dieser Umstand bisher von den Chemikern noch nicht berücksichtigt-worden; dals er eber ihre Aufmerksamkeit verdiene, geht aus meinen Erfahrungen hervor.

Schließlich bemerke ich noch, daß ich zur genauen Bestimmung des Wasserstoffgebaltes im Ammoniak eine Zersetzung desselben durch Hülfe der Elektricität versucht habe. Da aber bekanntilich durch einfache elektrische Funken diese Zersetzung des Ammoniakgases nur sehr langsam erfolgt; hingegen beim Durchstreichen desselben durch glühende Röhren, in welchen Eisendrähte

2982 Bischof

sick besinden, die Zersetzung ziemlich schooll von: Statten gebt: so schlug ich folgenden Weg ein, der mich indels dach nicht zum Ziele führte. In das Ende einer Glasröhre schmolz ich einen Pla-Maadraht, welcher nach innen hakenförmig umgebogen war. In diesen Haken schlang ich einen Shiserst feines Eisendrabt, welcher doppelt in der Rehre herubbing, und unten mittelst etwas Wache befestigt wurde. Ueber Quecksilber füllte ich diese, vorber graduirte, Glasröhre mit. Ammoniakgas, und entied eine elektrische Batterie von 12 großen Flaschen durch: dem um den Platimidrahe geschlungenen Eisendreht. Derselbe wurde zwas, so weit er im Gasraume sieh befand, völlig zerstabt, und das Gas kam in eine heftige oscillirende Bewegung; allein die Zunahme des Volamens war so gering, dass kaum der zehnte. Theil des Ammoniakgases zersetzt worden seyn mochte. Man warde zwar auf diese Weise die Zersetzung nich mid nach baben bewirken können, wenn man im Stande gewesen wäre, einen neuen Eisendraht In die Röhre zu bringen; allein da diels nicht ansing, so muste ich darauf verzichten. Dass übelgens die Zersetzung auf diesem Wege nicht durch tie elektrische Entladung, sondern durch Hitze, also eben so, wie beim Durchstreichen des Gases ebrch glübende Röhren erfolge, ist von selbst Mar. Vielleicht kann diese Methode bei andern leichter zersetzbaren, zusammengesetzten Gasari ten mit mehr Vortheil in Anwendung gebracht werden.

Zusammenstellung der Resultate dieser Abhandlung.

- 1) Wird das Volumen des Ammoniakgases als Einheit gesetzt, so ist 0,60 das Minimum und 3,166 das Maximum an Sauerstoffgas, bei denen noch eine vollständige Zersetzung und Verbrenmung durch den elektrischen Funken arfolgen kann. Beträgt das Sauerstoffgas mehr als 3,166, so kann indess doch noch eine, auf einen sehr geringen Theil des Ammoniakgases sich erstreckende, Zersetzung und langsame Oxydation des ausgeschiedenen Wassersoffgases ohne Feuererscheizung Statt haben.
- 2) Neben dem Wasserstoffgas wird auch stets ein Theil des Stickstoffs während der Detonation oxydirt, und selbst dann, wenn nicht aller Wasserstoff verbrennt. Desto mehr verschwindet von dem Stickstoff, je mehr Sauerstoffgas im Uebenschusse vorhanden ist-
- 3) Man kann es für entschieden nehmen, dass sich während der Detonation blos Salpetertersäure, und niemals, wie Henry angiebt, salpetersaures Ammoniak bilde.
- 4) Das Ammoniakgas wird während der Detonation vollständig zerlegt, wenn auch die zur Verbrennung des Wasserstoffs erforderliche Quantität Sauerstoffgas nicht vorhanden ist.
- durch Zersetzung mittelst Sauerstoff wegen der stets erfolgenden Bildung von Salpetersäure nie genaue Resultate liefern kann: so kommen doch alle Versuche darin überein, dass das Verhältnis

- 294 Bischof üb. die Zersetz. d. Ammoniaks
 - 8 Maals Wasserstoffgas auf 1 Maals Stickgas der Wahrheit am nächsten liege.
- explosiven Gaszemenges hat die Weite der Detometionsröhren Einfloß: je größer nämlich der inmere Durchmesser derselben ist, desto vollständiger wird die Verbrennung unter übrigens gleichen
 Umständen seyn. Eben diese Beschaffenheit der
 Detonationsröhren sebeint aber auf die Entzündberkeit des Gasgemenges keinen Einfloß zu haben.
 - 7) Auch der Abstand der Drahtspitzen, zwischen welchen der elektrische Funke überspringen
 muls, hat hierauf Einfluß: je größer nämlich dieser Abstand, um so intensiver die Entzündung.
 - 8) Gasarten, welche sich nicht ehemisch mit einander mischen, erfordern eine ziemlich lange Zeit zur gleichförmigen Mengung. Leichter erfolgt die vollständige Durchdringung, wenn das specifisch schwerere Gas zuerst und hierauf das specifisch leichtere in die Detonationsröhre eingelassen wird: ein Umstand, auf den bei der Anslyse der Gasarten in Detonationsröhren Rücksicht zu nehmen ist.

Ueber einen von Taddei veränderten Woulfischen Apparat *).

Der in der Chemie so häufig angewandte Woulfische Apparat **) wurde, nach den damit vorge nommenen Verbesserungen, nichts zu wünschen hörig lassen, wenn man die Unannehmlichkeit des jedesmaligen Zusammensetzens und Auseinander nehmens beim Gebrauche vermindern oder entfernen könnte.

Taddei hat diese Lücke ausgefüllt, indem et die sehr wichtige Verbesserung anbrachte, mittelst welcher man, wenn sie einmal eingerichtet ist, auf eine leichte Art das Product der Operation herausholen kann, ohne den Apparat auseinander zu nehmen, so verschieden und vielfagh, die Processe, wozu man ihn bestimmt, auch seyn mögen. Mit Recht hat daher auch Taddei diesen von ihm verbesserten Apparat, den immerwährenden Woulfischen Apparat genannt.

^{*)} Aus dem Giornale de Fisica, Chimica etc. Dec. II.
T. VI. Nov. et Dec. 1823. p. 466. übersetzt vom Dr.
Meissner.

^{**)} Von Landriani's dabei angebrachten Verbesserungen war B. XXIII. der älteren Reihe dieses Journals
S. 485 - 488 die Rede.

Er weicht in Hinsicht seiner Zusammensetzung von dem gewöhnlichen Woulfischen Apparate nur darin ab, dass jede Tubulatslasche, ausser der Sicherheits - und Verbindungsröhre, noch mit einer gebogenen Robre versehen ist. Die tubuliri ten Flaschen werden von einem baumwollenen oder wollenen Ring gehalten; sind sie jedoch so groß, dass man befürchten muls, der Ring konne dem Gewicht der darin enthaltenen Flüssigkeit nachgeben, so wird es besser seyn, sie in eine Höhlung zu stellen, welche in dem für den Apparat bestimmten Tische angebracht ist, und sie anserdem, zur Feststellung in vertikaler Richtung. mit einem mit Fülsen versehenen Metall - oder Holzgürtel zu umgeben. In Rücksicht der Gestalt der Flaschen u. s. w. besitzt er noch andere kleine Abweichungen, welche sich aus der Beschreibung der Abbildung deutlicher ergeben werden.

Fig. I. BBBB sind Flaschen mit drei Tubeleturen und einem concaven Boden, dessen Mitte in eine Halbkugel e ausläuft.

Die erste dieser Flaschen, welche die Stelle eines Ballons vertritt, ist noch mit einem auf der Seite befindlichen Tubulus r versehen, der sich nach Art eines Halses zwei Zoll verlängert. Da diese Flasche, gleich einem Ballon, im Anfange der Destillation keine Flüssigkeit enthalten darf, so würden die gasförmigen Producte, wenigstens wenn sie wie die anderen Flaschen eingerichtet wären, einen Ausweg durch die gerade Sicherheitsröhre finden. Deshalb ist statt der Sicherheitsröhre finden.

heitsröhre in dem ersten Tabulus die Röhre m angebracht, welche, wie wir weiter unten erwähnen werden, einen doppelten Dienst versieht.

der: Apparat nach Belieben verlängert werden kann.

in einem kleinen Trichter endigen, oder auch ner allmählig in einen Kegel von solcher Weite auslaufen, dass die Röhre eines kleinen Trichters him einpasst.

zer Schenkel in die mittlere Tubulatur der Flesche mündet, und bis auf den Boden der Höhlung e reicht, während der lange Schenkel in

Oefälse taucht. Diese sind mit einem schwachen eisernen oder messingenen Bande versehen, ides zu beiden Seiten in zwei borizontale Spitzen auslauft.

Schreubenswinge an der Tischplatte des Apparats befestigt werden; sie endigen vorn in einen elliptischen Ring, dessen Seiten innen von einer länglichen Spalte durchbrochen sind. An dem oberen Rande sind zwei gegenüberstehende Kinschnitte angebracht, welche dazu bestimmt sind, die zwei erwähnten Spitzen aufzunehmen, und den Cylinder zu tragen.

Mittelst dieses einfachen Mechanismus kann jeder Cylinder sehr leicht abgenommen und winder angehängt werden; denn man braucht ihn nut einige Linieu zu heben, um die Spitzen aus dem Einschnitte zu entfernen, dann eine halbe Umdrehung zu machen, bis die eine Spitze der innern Spalte des Rirges begegnet, und darmif gerade herunter zu lassen, um den Cylinder um dem Theil der Röhre t zu befreien, welcher in das Quecksilber taucht.

Sowohl der Ballon, oder die erste Tubulatfasche, als auch die zweite Flasche, müssen mit einer kaltmachenden Mischung umgeben werden, eine Bedingung, die bei vielen Operationen, zu welchen man den Apparat bestimmt, unerläslich ist.

Bei der einfachen Destillation aus einer Retorte muß die erste Flasche, welche die Stelle der
Vorlage vertritt, leer seyn. Daber ist sie gleichienm eine verlorne, wenn man Wasser mit irgund
einem Gase schwängern will, weil das Gas erst in
der zweiten Flasche durch das Wasser strömt.
Dieser Umstand trägt jedoch zur Reinheit des Proulucts bei, zumal wenn das durch den Apperit
strömende Gas sich größtentheilt der mit fortgeführten sauren Dämpfe entledigt.

Fig. II. H. zeigt einen zur Hälfte mit einer gefärbten geistigen oder wässerigen Plüssigkeit angefüllten Cylinder, in welchen zwei Röhren gehen, von denen die eine gerade k in die gefärbte Flüssigkeit taucht, während die andere gebogene m, welche aus zwei gleich kurzen Schenkeln besteht, die Communication zwischen der

immerwährender Woulfischer Apparat. 299
Luft des Cylinders und der der ersten Flasche unterhält.

Wenn nun der Apparat in Wirksamkeit ist, so übt das entwickelte und darin circulirende Gas auf die gefärbte Flüssigkeit des Cylinders einen Druck aus, welcher im Verhältnisse zu der Höhe der Wassersäule der Flaschen steht, durch die es strömt, und bewirkt, dass die gefärbte Flüssigkeit in der geraden Röhre k bis zu einer Höhe steigt, welche der Summe des Widerstandes, den das Gas selbst zu überwinden hat, gleich kommt. Das Steigen der Flüssigkeit in der geraden Röhre zeigt daher den Grad der Sättigung des Wassers mit dem Gase an, und man kann sich davon ein genaues Maass verschaffen, wenn man eine in Zoll und Linien abgetheilte Scala an der Seite des Index anbringt.

Außerdem daß die Röhre m als Index gebraucht werden kann, dient sie auch noch dazu, einen Strom atmosphärischer Luft in den Apparat zu leiten, um das Uebersteigen der Flüssigkeit zus der zweiten in die erste Flasche zu verhüten, so oft als eine Condensation der Dämpfe oder Gasarten, welche sich im Destillationsgefäße oder Ballon befinden, Statt findet.

Fig. III. A. Vorstols zur Verbindung des Destillationsgefälses mit dem Apparate. Er hat die Gestalt eines nach vorn verlängerten Kegels, der sich nach der Basis zu verengert. Eine gerade Röhre n geht der Länge nach hindurch, welche an beiden Enden offen, und mittelst eines Kittes befestigt Souren nicht angegriffen wird. Giebt man diesem Vorstolse eine Neigung von 40 Graden gegen den Horizont, so vermag er eine gewisse Menge Quecksilber zu fassen; ungeachtet nun diese Flüszigkeit eine borizontale Oberfläche bildet, so kann sie auf diese Art doch einen Theil der aus dem Kitte bervorragenden Röhre n umgeben und badecken.

Q. Eine Flasche mit zwei Tubulaturen, wevon die eine zur Aufnahme eines Trichters nebet
Zubehör dient, die andere hingegen eine Röhre s
enthält, welche unter einem mehr oder waniger
spitzen Winkel gebogen ist, und in einen Cylinder 1 von 8—9 Linien Durchmesser und 5—6
Zoll Länge mändet. Diese wird nun so in den
Vorstols gesteckt, dals sie den freien Theil der
Röhre n aufnimmt, aber nicht allein den aus dem
Quecksilber hervorragenden, sondern auch den
unter dem Quecksilber befindlichen Theil *).

Mittelst dieser Vorrichtung kann man den Hals der Retorte z mit dem Apparate verbinden, ohne ein Lutum nöthig zu haben.

Fig. IV. stellt einen Trichter vor, welcher in den Tubulus der Flasche Q oder Retorte a gestecht wird. Er besteht aus zwei Stücken, nämlich:

Y, dem eigentlichen Trichter, dessen Gestalt verschieden seyn kann; es ist nur erforder-

^{*)} Schon Ridolfi bediente sich vor einigen Jahren des Quocksilbers statt des Lutzuns,

immerwährender Woulfischer Apparat.

ich, dass er von der Basis zur Spitze 8 - 9 Zoll: Piefe habe, und einem dünnen Glasstabe freien Jurchgang-gestatte;

'v einem kleinen Glasbecher, an dessen Boen in der Mitte ein Glasstab w befestigt ist, welher durch den Trichter geht; und über den Rand esselben hervorragt. Wird nun dieser Becher ur Hälfte mit Quécksilber angefüllt, so trägt er le ganze Last der sauren oder jeder andern Flusigkeit, welche der Trichter enthält. Will man un die Flüssigkeit in die Flasche Q, oder in die letorte laufen lassen, so fasst man die Spitze des stabes wan, druckt ihn einige Linien oder hochtens einen Zoll nach unten, und zieht ihn, went ran das Ausstielsen verhindern will, eben so hoch rieder herauf.

Hat man nun auf diese Art die Communicaion des Trichters mit dem Destillationsgefässe nterbrochen, so erhält man den Becher auf seiem Maximum von Erhöhung, indem man an die pitze des Glasstabes eine Kugel von Kork oder iner andern Substanz befestigt, und zwischen ieser und dem Rande einen Würfel g, von Kork der einer gleichgestalteten andern Materie, anringt, welcher äußerlich mit Wachs überzogen st, und der Länge nach einen Einschnitt von der 'eripherie bis zu dem Centrum besitzt.

Dieser Trichter hat den Vortheil, dass man fters eine große Menge Flüssigkeit zur Destillaion in die Retorte gielsen kann, ohne der äußeen Luft in dem Apparat Zutritt zu gestatten; soch kann man, ohne den geringsten Gasverlust, so langsam als man will, die Zersetzung verschiedener in dem Gefässe Q befindlicher Substanzen bewirken. In Rücksicht der letzten Eigenschaft, kann dieser Tadde i'sche Trichter mit Vortheil statt der gewöhnlichen, wie ein S gewundenen Trichter angewandt werden; denn obgleich diese mit einer Kugel versehen und sehr in die Länge gezogen sind, so gestatten sie doch, wegen des Gleichgewichtes der äusern Luft und der des Apparats, den Dämpsen und Gasarten einen freien Ansgang.

branche geschickter zu machen, hat Taddei den kleinen Ofen, welcher das Sandbad für das Destillationsgefäls trägt, auf einen eisernen, an der Tischplatte des Apparats befestigten, Träger gestellt, so dass er nach dem Willen des Arbeiters genähert und leicht entfernt werden kann.

Nachdem nun die tubulirten Flaschen, die erste ausgenommen, zur Hälfte mit Flüssigkeit angefüllt sind, und der auf diese Art eingerichtete Apparat in Wirksamkeit gesetzt worden ist, entfernt man das Product der Operation auf folgende Art aus demselben. Gesetzt, man hätte Schwefeläther bereitet, und eine Retorte als Destillationsgefäls angewandt, so fängt man damit an, dem Gas dadurch den Austritt aus dem Apparate zu versperren, dals man den Glascylinder f, welcher am Ende die Verrichtung einer Flasche vertritt, mit Quecksilber füllt; hierauf entfernt man die Retorte, und bringt an deren Stelle die unter

eisen stumpfen Winkel gebogene Röhre a Fig. IV. welche ebenfalls, wie der Hals der Retorte, furem einem, etwa 6 Zoll langen und 6 Linien wein ten Schenkel, den freien Theil der Röhren Fig. III. bis en den Kitt in sich aufnimmt. Will man nun den Apparat vom Aether entleeren, so braucht man nur den mit Quecksilber gefüllten Cylinder p, welcher der ersten Flasche B angehört. wegzunehmen, unter das offene Ende der Röhre t eine Flasche mit einem Trichter zu stellen, und indem man den anderen Schenkel der Röhre a verstopft, in den Apparat zu blasen. blasene Luft, welche einen starken Druck auf die Flüssigkeit der ersten Flasche ausübt, nöthigt diese in der correspondirenden Röhre t in die Höhe zu steigen, und gänzlich in das untergestellte Gefäls zu flielsen.

Flaschen entleeren, wenn man auch die anderen spondirenden Quecksilbercylinder entfernt, und anf die angeführte Art fortfährt Luft in die erste Flasche zu blasen, um den nöthigen Druck auf die Oberfläche sämmtlicher in dem Apparate befindlichen Flüssigkeiten auszuüben.

Substanz enthaltendes Wasser mit einem Gase gesättigt sey, z. B. bei Bereitung der Säuerlingekann man es entweder durch den Hals selbst ausgießen, oder durch schwaches Blasen in die Sicherbeitsröhre der Flasche, welche man entleeren. will, erhalten, indem man vorher den zu ihr gehörigen Becher wegnimmt, und mit dem Blasen nachläßt, sobald die Flüssigkeit das Knie der Röberet überstiegen hat, in welcher sie in die Höberstiegt.

Will man nun den Apparat reinigen, und zu nachfolgenden Versuchen vorrichten, so entfernt man das Quecksilber des Bechers f, stellt die anderen Quecksilberbecher an ihren Ort, und giefst nun durch die mit einem Trichter versehene Rohre a soviel Quellwasser in die erste Flasche, dass diese & oder & davon erfüllt ist; ebensoviel bringt man durch den Trichter der Sicherheitsröhre in die zweite, und so bis in die letzte Flasche. Wenn hierauf die Flüssigkeit durch Blasen aus dem Apparate getrieben ist, so wiederholt man das Auswaschen mit etwas destillirtem Wasser, wenn man es für nötbig hält, und füllt nun, nach Manisgabe der auszuführenden Arbeit, alle Flaschen, die erste ausgenommen, zur Hälfte mit Wasser oder Weingeist.

Da man aber diesen Apparat nicht zu allem denen Processen anwenden kann, welche mit dem gewöhnlichen Woulfischen Apparate ausführbar sind, wie zur Bildung verschiedener alkalischer Selze: so hat Taddei einen andern ausgedacht, der diesem als Anhang dienen kann, um ihn nicht allein bei der Bereitung der alkalischen Salze, sondern auch in allen den Fällen vertreten zu können, wo man befürchtet, dass bei nicht hinreichender Reinigung und Auswaschung der Flaschen, des Product der Operation nicht die verlangte Reinder Reinigung und Auswaschung der Flaschen.

immerwährender Woulfischer Apparat. 805

heit habe, besonders wenn man es als Reagens' zu analytischen Versuchen anwenden will.

Aus dieser Ursache, und um den immerwahi renden Woulfischen Apparat überall anwendbar zu machen, bedient sich Taddei, statt der tubulirten Flaschen, gläserner Cylinder von 4 bis 5' Zoll Durchmesser und 6 bis 7 Zoll Tiefe. Sie sind an beiden Enden offen, · am oberen aber so verengert, dass die Oeffnung nur etwas über einen halben Zoll beträgt, welche sich gleich, lang. nach Art eines Kragens umbiegt, und den Cye lindern die Gestalt eben so vieler, Gasometen giebt. Nur der erste derselben ist an der Seitel etwas unter dem Rande mit einem Tubulus versen hen, um einen, wie den schon beschriebenen-Vorstoss in sich aufzunehmen. Nachdem man nun die Oeffnungen der Cylinder mit einem Kork verschlossen hat, welcher mit drei in einem Dreieck, liegenden Löchern versehen ist, so bringt man sie, durch gebogene Röhren untereinander in Verbing dung, und versieht sie mit Sicherheitsröhren, welche in einem Trichter auslaufen.

Diese so zugerichteten Cylinder, welche gleich viel Tubulatslaschen vertreten, werden nun in die kreisförmigen Einschnitte eines Holztisches so gestellt, dass sie bis über die Hälfte ihrer Länge davon umgeben sind, und auf diese Art, mittelst der Füsse des Tisches, in der Lust schweben. Auf eine hölzerne Unterlage stellt man reihenweise so viele Becher als es Cylinder sind, von denen die ersteren eine Lage von 4 bis 5 Zull Quecksilber Journ's f. Chem Miking. Bd. 5. Heft. 20

anderen gleich weit entferntist, als die Cylinder unter einander. Hierauf setzt man den Tisch so, dass
die Cylinder senkrecht in die Becher hängen und auf
dem Boden derselben ruhen. Das darin besindlicheQuecksilber umgiebt jetzt den Rand der Cylinder,
und schafft aus ihnen, indem es den Boden bildet,
eben so viel Flaschen.

Nachdem nun alles so zugerichtet ist, gießt man durch die Sicherheitsröhren die nöthige Flüszigkeit in die Cylinder, schließt den Apparat durch ein kleines Gefäß mit Wasser, fügt das Bestillationsgefäß in den Vorstoß der Tubulatur der ersten Flaschen, und schreitet zu der Operation selbst, wobei man sich des kleinen Ofens bedient.

Nach vollendeter Operation kann man das Product eben so leicht und genau, als aus dem heschriebenen Apparate entfernen. Durch bloßes Neigen kann man die Flüssigkeit aus dem ersten Cylinder trennen; aus dem zweiten dadurch, daß man die hölzerne Unterlage wegnimmt, und den Becher um einige Linien neigt; diese werden dann mit dem Product, welches vorher über dem Quecksilber stand, angefüllt. Hierbei ist nur noch zu bemerken, die Cylinder auf zwei oder mehrere Mal zu entleeren, weil die Becher nicht alle Flüssigkeit fassen würden.

Wenn man das Destillationsgefäls aus dem Apparate entfernt hat, so bebt man ihn aus den Bechern und neigt ihn nach der Seite des Vorsto-

immerwährender Woulsischer Apparat. 307 ses, um das darin befindliche Quecksilber in ein untergestelltes Gefäs laufen zu lassen. Hierauf legt man den Apparat horizontal, so dass der untere Theil der Cylinder nach vorn kommt, damit man die an den Wänden sitzenden Krystalle sammeln kann, welches viel leichter geht, als wenn man in dem gewöhnlichen Woulfischen Apparate eine solche Operation vornehmen will.

Ueber Alkaloide.

I. Qualitative Untersuchung des Opiums, von A. Lindbergson).

Versuche mit inländischem Opium.

Das zu diesem wie den folgenden Versuchen angewandte Opium hatte ich selbst von Papaver somniferum mit weilsen Blüthen gesammelt. Es unterschied sich von dem ausländischen durch eine dunklere Farbe, und schwächeren Geruch; auch schien seine narkotische Wirkung schwächer zu seyn, doch zeigte es sich in stärkeren Gaben sehr wirksam. Ich batte dieses Opium schon 5 Monate aufbewahrt, als ich die Untersuchung damit anstellte.

Ein Theil davon wurde so lange mit kaltem Wasser ausgezogen, als dieses noch gefärbt er-Die Auflösungen besassen eine dunkel gelbbraune Farbe, waren klar und durchsichtig. und reagirten auf Lackmuspapier deutlich sauer. Als ein kleiner Antheil derselben zu einer Auflosung des schwefelsauren Eisenoxyduls gegossen wurde, so bekam diese eine dunkelrothe Farbe,

^{*)} Ans den Kongl. Vetenskaps academ. Handl, f, år 1822, übersetzt vom Dr. Meissner.

und liefs nach einiger Zeit einen rothen Niederschlag fallen, welcher aber so fein war, dass er
durch das Filter ging. Die freie Säure war demnach Mekonsäure.

A. Die Opium - Auflösung, welche nach Zusatz der Abwaschwasser hell gelbbraun gefärbt erschien, wurde mit Aetzammoniak im Ueberschuls versetzt, worauf ein reichlicher, weilser, käsiger Niederschlag entstand, welcher nach dem Trocknen graulich wurde. Diesen löste ich wieder in verdünnter Schwefelsäure auf, fällte mit Aetzammoniak, wusch den Niederschlag gut aus, und behandelte ihn so lange mit kaltem Alkohol, als noch etwas aufgenommen wurde. Die Auflösung besass eine schöne rothe Farbe, und lieferte nach einiger Verdunstung krystallinische Anschüsse. Als sie bei diesem Concentrations-Grade mit geröthetem Lackmuspapier geprüft wurde, hinterliels sie auf demselben einen grünlichen Fleck; ich wage jedoch nicht bestimmt zu entscheiden, ob diess Folge einer alkalischen Reaction, oder blos der stark gefärbten Lösung war. Nach gänzlicher Verdunstung blieb eine rothbraune krystallisirte Masse, welche unter dem Vergrößerungsglase aus kleinen vierseitigen Prismen bestand, und man sah deutlich, dass die Farbe nicht den Krystallen angehöre, die an sich selbst hell und durchscheinend waren. In kaltem Wasser löste sich ein Theil des Rückstandes mit rother Farbe langsam auf, und schien hier auf das geröthete Lackmuspapier, obgleich äußerst schwach, alkalisch zu reagiren. Die wässerige Auflösung besals

einen bitteren Geschmack, und gab beim Verdampfen die vorigen, mit dem gefärbten Pflanzen-Extract vermischten, prismatischen Krystalle. Die von dem Wasser nicht aufgelöste Masse, war eben so stark als vorber gefärbt. - Dieser Kürper schmolz sehr leicht in der Wärme und floss wie Oel. In einem Kolben verbrannt, entwickelte er einen dichten weissen Rauch von sehr widrigem Geruch, wie verbrannte thierische Substanzen, und binterliess eine porose glanzende Kohle, welche vor dem Löthrobre gänzlich ohne Rückstand verbrannte. In sehr verdünnter Schwefe!saure schien er weniger löslich als in blossem Wasser zu seyn, und obgleich die Auslösung überschüssige Saure enthielt, so blieben doch eine Menge feiner Krystalle unaufgelöst. Von dieser Substanz nahm ich, im trocknen Zustande, einen Gran ein, wad bemerkte nur einen berbeu etwas zusammenziehenden, keineswegs unangenehmen Geschmack, aber keine narkotische Wirkung.

Der Theil des durch Ammoniak erzeugten Niederschlags, welcher vom kalten Weingeist nicht aufgelöst worden war, bestand aus einem grauweißen feinen Pulver. Durch Kochen mit reinem Alkohol wurde der größte Theil aufgelöst, und es blieben nur einige schwarzbraune Flocken zurück. Die schwach gelbroth gefärbte Auflösung verrieth keine Spur einer alkalischen Reaction, setzte dagegen nach der Filtration, beim Abkühlen, einen weißen pulverförmigen Körper ab. Nach dem Verdunsten blieben eine Mange feiner glänzender und vollkommen weißer Krystall-

nadeln zurück, welche unter dem Mikroskop als 4seitige, auch einige als 6seitige Prismen erschienen. In der Wärme kamen sie leicht zum Schmelzen, entzundeten sich plötzlich, fuhren aber nicht fort zu verbrennen; dabei stielsen sie einen eben so widrigen, nur nicht so scharfen Geruch aus, wie die vorhergehende Substanz. Krystallen brachte ich eine Portion in sehr verdunnte Schweselsäure, konnte aber selbst nach Digestion von einer Stunde, keine vollkommene Auflösung bewirken. Da die Auflösung noch sauer war, so setzte ich einen neuen Antheil hinzu, welcher jedoch nach mehrstündigem Digeriren ebenfalls größtentheils unaufgelöst blieb. ungeachtet reagirte die Auflösung eben so stark sauer, wie vorher, obgleich sie so viel von der Substanz aufgelöst enthielt, dass, wenn Lackmuspapier damit befeuchtet wurde, man nach dem Trocknen auf dem gerötheten Theile des Papiers 'deutlich einen krystallinischen Anschuss bemer-Nach der Verdampfung der sauren ken konnte. Lösung blieb ein weisses Salz zurück, welches gleiche prismatische Form als der aufgelöste Körper besals, und auf der Zunge den scharfen sauren Geschmack der Schwefelsäure verrieth. Anwendung von Wärme löste sich das Salz nicht vollkommen, und nur langsam, in vielem Wasser auf; in weniger Wasser geschah die Auflösung etwas leichter, so dass die Lüslichkeit von der größeren oder geringeren Concentration der anhängenden Säure abzuhängen scheint. Von diesem Salze nahm ich einen Gran mit Wasser ein:

schmack, und hinterließ auf der Zunge ein Gefühl von Brennen, zeigte aber nicht die geringste betänbende Wirkung. Sowohl diese, wie die vorigen mit Extractivstoff verbundenen Krystalle, konnten nun wohl nichts anderes als Morphin seyn. Durch diese Versuche scheint jedoch nicht bestätigt zu werden, dass es alkalischer Natur ist, und den wirksamen Bestandiheil des Opiums ansmacht.

B. Die von dem in A. erhaltenen Niederschlage getrennte Flüssigkeit wurde nun so lange gelinde verdunstet, als noch Ammoniak furtging, und mit essigsaurem Bleioxyd versetzt. Der reichliche graugelbe Niederschlag gab vor dem Löthrohre ein vollkommen reines Bleikorn, enthielt daher weder Phosphorsäure noch Schwefelsäure. Er wurde in Wasser zertheilt, durch Schweielwasserstoffgas zersetzt, die saure Auflösung von dem Schwefelblei getrennt, und bei gelinder Warme verdunstet. Der Rückstand bestand aus einer braunen krystallinischen Masse, worin sich, neben feinen glänzenden Spielschen, kleine Blättchen bemerken ließen, welche durch behutsames Umkrystallisiren zwar etwas reiner, aber nicht völlig weils erhalten werden konnten. Diese Krystalle, welche aus Mekonsäure bestanden, besalsen folgende Eigenschaften, wodurch sie sich deutlich von anderen Pflanzensäuren unterscheidet.

Sie lösten sich langsam in kaltem, dagegen leicht in kochendem Wasser, so wie in Weingeist auf; die Auflösung besals einen sauren, etwas zu-

-sammenziehenden aber nicht unangenehmen Geschmack; schwefelsaures Eisenoxydul erzeugte darin eisen hochrothen Niederschlag, welcher sich langsam absetzte, und so fein war, dals er durch das Filtrum ging; mit Kupfersalzen entstand ein stärkerer gelblicher Niederschlag, wobei die überstehende Flüssigkeit schön smaragdgrün gefärbt erschien. Für diese beiden Metalle scheint die Säure ein sehr empfindliches Reagens zu:seyn. Wurden die Krystalle für sich in einem Kolben, erhitzt, so schmolzen sie, blähten sich stark auf, und gaben einen weißen, nach gebranntem Kaffes xiechenden Rauch; dabei blieb etwas Kohle zurack, und im Halse des Kolbens hatte sich eine geringe Menge eines weisen Sublimats angesetat, welcher aus feinen Nadeln und eckigen Körnera bestand. Diese lösten sich leicht in Weingeist auf, und rötheten Lackmuspapier. Ich verschluckte von der reinen Säure etwa & Gran, ohne davon ein Uebelbefinden zu verspüren; auch ein Hund schien von einem Gran nichts zu empfinden.

C. Die Flüssigkeit, woraus die Mekonsäure gefällt war, befreite ich durch Schweselwasserstoffgas von dem überschüssig zugesetzten Bleisalze, und verdampste sie langsam, wo ein dunkelbraunes Extract zurückblieb, welches nicht vollkommen sest werden wollte. Dieses löste sich größtentheils in Alkohol auf, und gab nach dem Verdunsten eine rothbraune Masse von stärkerer Consistenz, als ein dicker Syrup, der sich nicht ganz austrocknen ließ. Sie besaß einen kaum bemerkbaren ekelhasten Geruch, dem Roob juni-

peri ähnlich, welcher beim Erwärmen deutlicher bervortrat, und einen onerträglich bittern mangenehmen Geschmack, der lange auf der Zunge blieb. Bei dem Erbitzen blähte sie sich stark auf, estzendete sich leicht, und brannte mit einer gelblichen flatternden Flamme, wobei sie einen widrigen Geruch, wie thierische Körper, ausstiels. In kaltem Wasser löste sie sich leicht auf, wurde aber beim Kochen zersetzt, indem eine Menge brauner Flocken niederfielen. Die Auflösung gab mit Aetzammoniak einen gelblichen Niederschlag, welcher sich beim Auswaschen auf dem Filter wieder auflöste *); mit Schwefelsaure versetzt, ging sie aus dem dunkel braungelben mehr Jas gelb braune über. Als ich von dieser Substanz etwa & Gran verschluckte, empfand ich nach & Stunden Schwere und Neigung zum Schlaf, dabei Hitze und ein unbehagliches Gefühl von Taubbeit der Extremitaten; wirklicher Schlaf stellte

in Wasser auflöste, blieb ein weißer Bodensatz zurück, welcher sich mit Wasser, ohne davon aufgenommen zu werden, auswaschen ließ, und unter dem Mikroskop aus unendlich feinen Nadeln bestand. Die davon getrennte Auflösung gab mit Aetzammoniak eine leichte Trübung, welche wieder verschwand, und wobei die Flüssigkeit durch das Ammoniak nur dunkler braun gefärbt erschien. Nach einem Monate wiederholte ich denselben Versuch mit Extract, erhielt aber keinen Niederschlag. — Die Eigenschaft, durch Ammoniak gefällt zu werden, scheint also von unausgeschiedenem Morphin herzurühren, da das reine Extract vom Ammoniak seier anderen Alkalien nur dunkler gefärbt wird.

Tag ein allgemeines Uebelbefinden. Im Anfange schrieb ich diese Symptome nicht der verschluck'ten Substanz, sondern dem Zufalle zu; ich überzeugte mich jedoch durch Versuche an Thieren,
daß dieses Extract der wirksamste Theil des
'Opiums sey.

D. Das in C. vom Alkohol nicht Aufgelöste bestand aus einer dunkel gefärbten Masse, welche mit Wasser eine braune Auflösung gab, und keine alkalische Reaction verrieth. Nach dem Verdunsten blieb ein graubrauner Rückstand, worin viele Salz-Krystalle befindlich, deren Form jedoch nicht ausgemittelt werden konnte. Aus der Luft zog er keine Feuchtigkeit an, hatte einen salzigen etwas bittern Geschmack, und bekam Risse bei starkem Erwärmen. Vor dem Löthrohre mit einer Kugel von Kieselerde und Natron zusammengeschmolzen, erbielt man Zeichen von dem Daseyn der Schwefelsäure. Durch Zusatz von salpetersaurem Silber oder basischem kohlensauren Kali zu einer wässerigen Auflösung desselben, entstand kein Niederschlag, dagegen mit salzsau-Das Salz schien rem Baryt ein sehr starker. hiernach schwefelsaures Kali zu seyn.

Die nun noch zurückgebliebene, weder im Wasser noch Alkohol auflösliche Substanz, war so gering, dass man nach dem Trocknen keine zur Untersuchung hinreichende Menge von dem Filter trennen konnte. Vermuthlich war sie ein durch die wiederholte Verdunstung veränderter Extractivstoff.

F. Der Theil des Opiums, welcher sich nicht im Wasser aufgelöst hatte, wurde so lange mit starkem Weingeist digerirt, als sich dieser noch färbte. Nach der Verdunstung des Spiritus, , blieb eine dunkelbranne Substanz, die unter dem Mikroskop viele prismatische Krystalle zu enthalten schien. Wasser färbte sich bei der Digestion mit ihr gelblich, liess aber das meiste unaufgelöst; die Auflösung reagirte weder sauer noch alkalisch, -und wurde weder von Barytsalz noch salpetersau--rem Silber gefällt; Aetzammoniak verursachte sine leichte Trübung, welche wieder verschwand. -Wurde die Auflösung zur Trockne verdunstet, so blieb eine Spur einer krystallinischen Substanz zurück, welche verdünnte Schwefelsäure leicht aufnahm, Aetzammoniak jedoch daraus wieder mit weiser Farbe niederschlug. Hiernach konnte nun das vom Wasser Aufgelöste nichts anderes als etwas Morphin seyn, zu dessen vollständiger :Trennung die Masse mit verdünnter Schwefelsäure digerirt wurde. Die Auflösung gab auf Zusatz von Aetzammoniak einen voluminösen weißen Niedersqhlag, welcher gut ausgewaschen und nochmals in Alkohol gelöst, reines, in glänzenden 4 seitigen Prismen krystallisirtes, Morphia

^{*)} Mit diesem Morphin habe ich hernach folgende Versuche angestellt: ein Tropfen concentrirter Schweselsäure
wurde nach und nach damit vermengt, bis das Game
eine seste Musse bildete, welche man zwischen den Pingern kneten konnte; das hierzu verbrauchte Morphin
betrug wenigstens 3 Gran. Diese Masse röthete das

Die von der Säure nicht angegriffene Substanz wurde wieder in Weingeist aufgelöst, und
zur Trockne abgeraucht. Sie besafs eine dunkelbraune Farbe, war weich, fühlte sich fettig an,
hatte keinen bemerkbaren Geruch, dagegen einen
sehwachen, etwas herben, resinösen Geschmack.
Vom Wasser wurde sie nicht aufgelöst, dagegen
leicht in Weingeist von 0,90 spec. Gewicht, und
gab eine stark gefärbte Tinotur, welche einen
etwas aromatischen nicht unangenehmen Geschmack besafs. In der Wärme schmolz sie,
konnte erst kurz vor dem Verkohlen entzündet
werden, und stiels einen widrigen scharfen Gerüch aus *).

F. Nach der Digestion mit Spiritus blieb eine schwarzbraune Masse zurück, welche sich zwi-

Lackmuspapier stark, gab mit Wasser eine saure Auflösung, und ließ dabei einen weißen Bodensatz zurück. —
Einer von meinen Bekannten, welcher sich durch die
obigen Versuche von der Unwirksamkeit des Morphins
überzeugt hatte, verschluckte diese Auflösung auf einmal; er sagte mir, sie schmecke sehr bitter, er bemerke
ein Gefühl von Wärme in dem Magen, vermehrten Appetit, aber nicht die geringste Neigung zum Schlaf.

Bestandtheilen diese Substanz eigentlich zu rechnen sey. Bei einer genaueren Untersuchung fand ich jedoch, daß, sie am meisten mit dem resinösen Färbestoff (s. Gmelin's Handb. d. theor. Chemie B. s. S. 1289) übereinstimmte. Da ich jedoch nicht glaube, daß man für jetzt berechtigt ist, einen eigenen Färbestoff anzunehmen: so halte ich die ältere Benennung, harziger Extractivstoff, für diese Substanzen passender.

schen den Fingern zerreiben ließ. In der Wärme blähte sie sich stark auf, schmolz, konnte leicht entzündet werden, verbrannte mit einer ruhigen. gelben Flamme, und hinterliess eine porüse Kohle. Sie besals weder Geruch noch Geschmack, und war beim Kauen zwischen den Zähnen zähe und elastisch wie Kautschuk. Sie war weder in kaltem noch kochendem Alkobol auflöslich, wurde aber größtentheils vom Terpenthinöl aufgenommen, und bildete damit eine dickfliessende, undurchsichtige Auflösung, welche in Hinsicht der Farbe einer starken Leimauflösung gleich kam. Wurde sie so weit verdunstet, dals sie nur wenig nach Terpentbinol roch, so blieb eine graugelbe Leim-artige Substanz zurück, welche zwischen den Fingern-klebte und sich in Fäden ziehen liefs. Bei Behandlung mit Säuren und Alkalien zeigte sie dasselbe Verhalten wie Kautschuk.

G. Es bleibt nun noch der vom Terpenthinöl nicht angegriffene, dunkelbraune, pulverförmige Rückstand übrig. Weil ich von diesem das Oel nicht vollkommen trennen konnte, so verbrannte ich das Ganze. Da aus der gewonnenen Kohle Wasser nichts auszog, so digerirte ich sie mit verdünnter Salzsäure; die saure Flüssigkeit gab mit Aetzammoniak keinen bemerkbaren Niederschlag; als aber sauerkleesaures Ammoniak zugesetzt wurde, fiel eine geringe Menge sauerkleesaurer Kalk nieder. In einem anderen Theile dieser Flüssigkeit entdeckte Mekonsäure eine Spur Eisen.

Zerlegung eines andern inländischen Opiums.

Dieses Opium hatte ich im letzt verslossenen Sommer von derselben Art, auf gleichem Boden gezogenen Papaver somniserum gesammelt, wie' das in den vorigen Versuchen gebrauchte. Es' wurde gleich nach dem Einsammeln untersucht.

- A. Eine unbestimmte Menge zog ich genau mit destillirtem Wasser aus, und fällte die schwach sauer reagirende Auflösung mit etwas überschüssigem neutralen essigsauren Bleioxyd. Der erhaltene gut ausgewaschene Niederschlag gab, mit Schwefelwasserstoff zersetzt, ein wenig braun gefärbte Mekonsäure.
- Die fast farblose, eine Spur freier Säure verrathende, Flüssigkeit wurde mittelst Schwefelwasserstoffgas von dem überschüssig zugesetzten Blei befreit, filtrirt und mit Aetzammoniak, gefällt, dann das ausgeschiedene Morphin getrennt, die Flüssigkeit langsam verdunstet, und um das essigsaure Ammoniak und die durch des-, sen Zersetzung frei gewordene Essigsäure desto besser verjagen zu können, zu geringen Mengen, in weiten Gefässen der Verdampfung zur Trockne, überlassen. Bei der Wiederauflösung des erhaltenen Extracts im Wasser, blieb eine graubraune Substanz zurück, welche ich für unreines Morphin erkannte. Die etwas sauer reagirende Auflösung gab auf Zusatz einiger Tropfen Aetzammoniak noch einen Morphin-Niederschlag, welcher durch Filtration getrennt wurde. Als das Ammoniak der Flüssigkeit genau mit destillirtem Essig

gesättigt war, entstand in einem Theile derselben durch essigsaures Bleioxyd kein Niederschlag; sie war also frei von Mekonsäure. Der andere Theil. wurde wieder zur Extract - Dicke abgeraucht, und mit Alkohol behandelt, wornach reines schwefel-felsaures Kali unaufgelöst zurückblieb. Die ver-, dunstete geistige Tinctur lieferte einen, dem im vorigen Abschnitte unter C. beschriebenen gleichen Extractivstoff.

C. Der in Berhaltene Morphin-Niederschlag färbte sich an der Luft bräunlich. Zur Reinigung, desselben wandte ich das von Thomson befolgte Verfahren an *). Der Niederschlag wurde nämlich mit Wasser gut ausgewaschen, mit verdunntem Weingeist abgespult, und in destillirtem Essig aufgelöst; die braun gefärbte Flüssigkeit' hierauf unter öfterem Umschütteln 24 Stunden mit Beinschwarz digerirt, die klare farblose Flüssigkeit filtrirt, und mit Aetzammoniak versetzt. Der weise gut ausgewaschene Niederschlag hinterliefs, nach Behandlung mit warmem Alkohol, eine groise Menge Knochenerde. Die geistige Tinctur erschien wasserklar, zeigte eine deutliche alkalische Reaction, und gab nach dem Verdampfen ein vollkommen weises Salz in glänzenden 4seitigen Prismen. Da ich an dem in der ersten Zerlegung gewonnenen Morphin, nur eine sehr zweideutige alkalische Reaction bemerkt hatte, so vermuthete ich, die stärkere Alkalinität konne leicht von anhängendem Ammoniak herrühren.

^{*)} S. d. J. N. R. B. 1. S. 486. M.

stellte daher die Krystalle auf einen wärmen Ofen um mehrere Tage auszutrocknen, und löste sie dann wieder in warmen Alkohol auf; die Auflösung reagirte aber jetzt beinahe noch stärker alkalisch, wie vorher, und es konnte folglich die Reaction nicht von anhängendem Ammoniak abgeleitet werden. Von diesem Morphin verschluckte ich 13 Gran in verdünnter Schwefelsäure aufgelöst; es besals, wie das frühere, einen äußerst bittern ekelhaften Geschmack, aber ebenfalls keine betäubende Wirkung. Die Versuche, es mit Säuren zu neutralisiren, werde ich unten genauer beschreiben.

- D. Der mit Wasser ausgelaugte Rückstand besals eine hellgraue Farbe und einen kaum bemerkbaren Opium · Geruch. Er wurde so lange mit Alkohol von 0,83 spec. Gewicht ausgezogen als sich dieser noch färbte. Die hellen rothbraunen Tincturen gaben nach dem Verdunsten eine röthlichweisse trockne Masse, welche prismatische Krystalle zu enthalten schien. In sehr verdünnter Schwefelsäure löste sie sich schnell auf, und binterliess nur einige hellbraune Flocken; die saure Auflösung war schön rosenroth gefärbt, und gab mit Aetzammoniak einen voluminösen weilsen Niederschlag, welcher an der Luft bräunlich wur-Durch Auflösung in destillirtem Essig und Digestion mit Beinschwarz, erhielt ich reines krystallisirtes Morphin.
 - E. Die hellbraunen Flocken in D. zog ich wieder mit Weingeist aus, nach dessen VerdunJourn. f. Chem. N. R. 12. B. 5. Heft. 21

stung eine rothbraune Substanz von dicker Extract-Consistenz zurückblieb, welche sich fett anfühlte, und einen etwas scharfen Geschmack, aber keinen Geruch besals. Bei dem Erwärmen schmolz sie, floss wie Oel, liess sich leicht entzünden, konnte aber selbst das Verbrennen nicht unterhalten, und gab dabei einen scharfen Geruch, wie verbranates Fleisch; sie löste sich leicht im gewöhnlichen Weingeist auf, die Lösung wurde durch Wasser getrübt. Durch concentrirte Schwefelsaure wurde sie dunkel gefärbt, die dicke ölige Auflösung gab mit Wasser einen weilsen Niederschlag, welcher so leicht war, dass er auf der Oberstäche der Flüssigkeit schwamm, sich aber bald wieder in der freien Saure auflöste; Aetzammoniak erzeugte eine Trübung, aber keinen trennbaren Niederschlag. Von concentrirter Salzsaure wurden sie mit dunkelbrauner Farbe aufgenommen; die Auflösung trübte sich nicht auf Zusatz von Wasser; Aetzammoniak bildete einen weißen flockigen Niederschlag, welcher aber auf dem Filter nicht ausgewaschen werden konnte, da er sich an der Luft in einen dicken Schleim verwandelte, der die Poren des Papiers verstopfte. Er wurde so viel als möglich mit Wasser abgespalt, in Weingeist aufgelöst, und dieser langsam verdunstet, wornach eine höchst geringe graubraune Substanz blieb, aus feinen krystallinischen Fäden bestehend, welche unter dem Mikroskop als 4seitige Prismen erschienen. Da ich nun vermutbete, dass diese Krystalle aus nicht ausgewaschenem Salmiak bestehen könnten, so übergols ich sie mit Wasser, worin sie sich aber nicht auflösten. Wegen der geringen Menge konnte diese Substanz keinen weiteren Prüfungen unterworfen werden; ich glaube jedoch ihre Uebereinstimmung mit dem Morphin hinlänglich gezeigt zu haben Was nun von der rothbraunen fetten Substanz noch übrig geblieben war, wurde mit Aetzammoniak digerirt; erst nach zwei Tagen hatte sich dieses schwach, gelb gefärbt, wobei die Substanz selbst aufgeschwollen war, und beim Umschütteln in kleine Stückchen zerfiel. Die Auflösung trübte sich nicht auf Zusatz von Wasser; durch Säuren verlor sie ihre gelbe Farbe, und wurde weißlich, welches vermuthlich von Entstehung einer schwachen Trübung herrührte.

F. Der nach Ausziehung des Opiums mit Alkohol in D. gebliebene Rückstand wurde jetzt mit verdünnter Salzsäure digerirt, welche dadurch eine intensive dunkelbraune Farbe erhielt; dann die vom Rückstande völlig getrennte Auflösung mit Aetzammoniak versetzt, und der entstandene dunkel fast schwarzbraune Niederschlag, mit kaltem Alkohol behandelt. Dieser hatte sich kaum bemerkbar gefärbt, erschien jedoch nach theilweiser Verdunstung bräunlich, und hinterließ. nach gänzlichem Abrauchen einen unregelmässig krystallisirten Körper, den ich für Morphin er-Das Unaufgelöste wurde hierauf mit Alkohol gekocht, und nach dem Verdampfen der gefärbten Auflösung ein bräunlicher Rückstand erhalten,. welcher kein Zeichen einer Krystallisation verrieth; et löste sich in verdünnter Schwefelsäure auf, und gab mit Aetzammoniak eine weissliche Trübung. Eine weitere Untersuchung verstattete die geringe Menge nicht; vermuthlich bestand er aber aus Morphin. Nach dem Auskochen mit Alkohol blieben einige schwarze Flocken zurück, welche vor dem Löthrohre verbrannt und mit Phosphorsalz geschmolzen, geringe Anzeigen von Eisen gaben.

- G. Die nach der Behandlung mit Ammoniak gebliebene saure Flüssigkeit, besass eine donkelbraune Farbe, und liefs, als sie zur Hälfte verdunstet war, einen Niederschlag fallen, welcher durch ein Filter getrennt wurde. Ein Theil derselben erschien auf Zusatz von kleesaurem Ammoniak anfangs heller, nach einigen Stunden zeigte sich jedoch eine schwache Trübung. Dem andern Theile wurde salzsaurer Baryt zugesetzt, wodurch im Anfange keine Veränderung sichtbar war, und nur erst nach 1 Stunde sich sehr wenige dunkelbraune Flocken abgesetzt batten, welche zu einer Prüfung nicht hinreichten. Vergleicht man aber ihr Verhalten mit der im ersten Abschnitt unter G. geprüften Substanz, so wird es sehr wahrscheinlich, dass dieser Niederschlag aus Kalk und Mekonsäure besteht, welche letztere sowohl mit Kalk als Eisen, den unauslöslichen Theil des Opiums begleitet.
- H. Der von der Salzsäure nicht aufgelöste Rückstand bestand aus einer graubraunen Substanz, welche dem Kautschuk vollkommen gleich kam. Sie löste sich in Terpenthinöl bis auf eini-

ge Flocken auf, welche aus Papier von den Filtern bestanden.

Man bemerkt nun, bei Vergleichung der beiden Zerlegungen, eine bedeutende Verschiedenheit in Hinsicht der alkalischen Reaction des Morphins, und man sollte glauben, dass das ungleiche Verfahren davon die Ursache sey. Als ich mir aber aus der zweiten Sorte Opium, auf dieselbe Art wie aus der ersten, Morphin bereitete, fand ich es eben so alkalisch, wie das schon daraus ge-Dies hat nun vielleicht darin seinen Grund, dass die letzte Sorte Opium frischer, und also deren Bestandtheile wirksamer waren, als die der ersteren. Es bleibt aber unerklärlich, wie diess mehrere Mal der Fall gewesen ist, dass Morphin von demselben Opium und auf dieselbe Art. dargestellt, eine verschiedene starke, und bisweilen gar keine Reaction zeigte. Da nach Robiquet das durch Bittererde gefällte Morphin stärker alkalisch reagirt, als das durch Ammoniak ausgeschiedene, diese Erfahrung aber von anderen bestritten wird: so vermuthe ich, dass man auch wohl früher schon diese verschiedene Reaction beobachtet hat, ohne ihr jedoch eine besondere Aufmerksamkeit zu schenken.

Noch glaube ich die Verschiedenheit der beiden resinösen Extractivstoffe erwähnen zu müssen. Im ersten Opium fand er sich, im Vergleich mit den anderen Bestandtheilen, und besonders dem Morphin, in größerer Menge, besaß eine dunklere Farbe, eine weichere Consistenz, und enthielt keine so bedeutende Menge Morphin, als

der der zweiten Sorte. Das Verhalten dieses letzteren zu den Sauren, besonders der Salzsaure, scheint auf die Vermuthung zu führen, dass diese Substanz nur eine Modification des Morphins ist, welche, durch eine geringe Veränderung ihrer näheren Bestandtheile, die Eigenschaften des Morphins erhält, und krystallinisch wird. Da ich aber bei einem anderen Versuche mit Opium eine solche Veränderung durch Salzsäure nicht erzengen konnte, so glaube ich, die beobachtete-Ver-Saderung rührt nur daher, dass die geringe Menge Extractivstoff nur durch eine concentrirte Saure von dem Morphin getrennt werden konnte, welche beide aufzunehmen vermochte. nicht dieselbe Erscheinung bei der Auflösung in eoncentrirter Schwefelsäure Statt findet, kann nur auf der verschiedenen Menge der aufgelösten Substanz beruhen.

Uebrigens sind die gefundenen Bestandtheile in heiden Versuchen gleich, und dieses Opium Besteht also ans:

einer eigenthümlichen krystallinischen Sobstanz (Morphin);

freier Mekonsäure;

bitterm Extractivstoff (dem wirksamen Bestandtheile des Opiums);

resinosem Extractivstoff;

Kautschuk;

schwefelsaurem Kali und Spuren von mekonsaurem Kalk und Eisensalze,

Versuche mit ausländischem Opium.

A. Ein Drachme reines wirksames Opium wurde so lange mit warmen Wasser ausgezogen, als dieses noch etwas aufnahm. Die saure Auflösung gab mit Aetzammoniak einen reichlichen wei-Niederschlag, welcher sich an der Luft bräunlich färbte. Er wurde in verdünnter Schwefelsäure aufgelöst, mit Ammoniak gefällt, gut ausgewaschen, getrocknet, und mit Alkohol von 0,82 spec. Gewicht gekocht. Die Auflösung erschien rothbraun, und gab mit Fernambuck - und geröthetem Lackmuspapier eine alkalische Reaction, aber nicht mit Curcuma - und Rhabarbarpapier. Nach dem Erkalten hatte sich daraus nichts abgelagert, und nach dem allmähligen Verdunsten derselben blieb eine harte resinöse Masse, von glänzender rothbrauner Farbe, welche nur an einigen Stellen Zeichen von Krystallisation ver-Wasser löste nur wenig davon auf, und hatte sich nach mehrtägiger Digestion kaum bemerkbar gelb gefärbt, so wie einen bittern Opium-Geschmack erhalten. Nach dem Abdampfen blieb eine geringe Menge Extract, welches dem bittern Extractivstoffe gleich kam; in kaltem Weingeist von 0,86 spec. Gewicht löste es sich leicht auf, und hinterliess nur einige weissliche Flocken, von kaum I Gran, welche mit kochendem Alkohol leicht eine hellgelbe Solution gaben, die nicht alkalisch reagirte, und nach und nach zu einem bräunlichen Extracte eintrockneten. Die kalte Auflösung schmeckte sehr bitter, reagirte weniger alkalisch als vorher, und gab nach der Ver-

dunstung einen nicht krystallinischen dunkelbrannen Rückstand, welcher sich leicht in Sämen löste, durch Alkalien gefällt wurde, und ganz wie das im ersten und zweiten Versuche ausgeschiedene Morphin verhielt. Von diesem gab ich einem drei Wochen alten Kätzchen & Gran in Essigsaure anfgelöst ein. Das Thier bekam darnach keine andern Zufälle, als einen vermehrten Speichelfuls, wahrscheinlich als Folge des bittern Geschmacks, und blieb völlig gesund. Einer andern Katze wurde 3 Gran mit Baumol, worin sich nur wenig aufzulösen schien, beigebracht; aber auch hier zeigte sich keine Wirkung. Uebrigens konnte ich mit Säuren keine neutralen Verbindungendarstellen, und die Auflösung in kaltem Weingeist zeigte anch eine schwächere alkalische Reaction, so dass man sollte vermuthen können, die Alkalinität beruhe auf einer flächtigen Substanz.

B. Die nach Fällung mit Ammoniak rückständige Flüssigkeit wurde zur Verjagung desselben gelinde verdunstet, und mit nentralem essigsaurem Bleioxyd versetzt; der wohl ausgelangte, durch Schwefelwasserstoffgas zerlegte Niederschlag, lieferte blätterige Krystalle von Mekonsäure. Eine drei Wochen alte Katze, welcher davon
Gran mit Wasser beigebracht war, bekam gleich darauf einen starken Speichelftuss, wurde, vorher sehr munter, jetzt still, und schien Schmerzen im Unterleibe zu haben; nach 8 Minuten erfolgte Erbrechen eines grünlichen Schleimes, worauf sie wieder munter wurde, und, ohne weitere Zufälle, wie vorher spielte. Dass diese

Säure in größeren Dosen wirklich giftige Wirkungen äußern kann, bezweißle ich nicht; da sie aber nur in sehr geringer Menge im Opium befindlich ist, so wird sie wohl nicht, wie man angenommen hat, eine gefährliche Einwirkung auf den Menschen ausüben, denn in einem Gran Opium, wovon man wohl selten eine stärkere Dosis verordnet, befindet sich höchstens & Mekonsäure.

C. Die von der Mekonsäure befreite Flüssigkeit wurde durch Schwefelwasserstoffgas von ibrem Blei-Gehalte getrennt, und langsam verduastet. Gegen das Ende der Abrauchung schieden sich viele grauliche Flocken aus, und als man die Flüssigkeit in diesem Zustande mit geröthetem Lackmuspapier prufte, yerrieth sie eine deutliche alkalische Reaction. Das bräunliche Extract wurde mit Alkohol von 0,83 spec. Gewicht vollkommen ausgezogen. Diese Tinctur reagirte weniger alkalisch als die vorige; es setzten sich beim Abrauchen einige feine prismatische Krystalle ab, der größte Theil trocknete jedoch zu einer rothbraunen Masse von gewöhnlicher Extract-Consistenz ein. Wasser bildete damit eine durch ein feines Pulver getrübte Auflösung, welche auf dem Filter eine grauliche Substanz hinterliess, worin man mit einer guten Loupe einige krystallinische Nadeln entdecken konnte, die aber wegen ihrer Kleinheit nicht von dem Papier zu Da hiernach zu vermuthen war, trennen waren. dass die Flüssigkeit noch etwas Morphin enthielt, so wurde sie mit Aetzammoniak versetzt, wodurch auch ein weißer Niederschlag erschien, welcher

sich beim Umrühren zu einem Klumpen vereinigte, Dieser färbte sich an der Luft dunkelbraun, hatte bei der gewöhnlichen Temperatur Wachs - Consistenz, erweichte sich zwischen den Fingern und wurde so zähe, dass er sich in Fäden ausziehen Im Wasser war er wenig löslich; gewöhnlicher Weinzeist nahm ihn nicht auf, und gab eine bittere Tinctur, die sowohl auf Curcumaals geröthetes Lackmuspapier deutlich alkalisch reagirte. Nach der Verdunstung blieben unregelmässig angeschossene Krystalle, welche mit einem braunen Extract vermengt waren, das durch Digestion mit Wasser nicht getrennt werden konnte, weil sich ein Theil der Krystalle selbst auflöste, und der Rückstand so unrein wie vorber erschien. Destillirter Essig löste das meiste leicht auf; es blieben aber doch, selbst bei Saure-Ueberschafs und mehrtägiger Digestion, noch mehrere Krystalle zurück, welche nur erst durch größeren Zusatz von Essig aufgelöst werden konnten. Diese Auflösung besals einen bittern Geschmack, wurde durch Aetzammoniak gefällt, und gab nach dem Abrauchen ein gelbbraunes, stark saures, nicht krystallinisches Extract. Einem drei Wochen alten Kätzchen, dem ich & Gran davon mit Wasser verschlucken liefs, trat sogleich starker Schaum vor das Maul, sie hielt sich stille, und schien Schmerzen zu haben, welche sie durch klägliches Mauen verrieth; nach 10 Minuten erfolgte ein schleimiges Erbrechen, welches sich nochmals wiederholte, ohne bemerkbare Besserung des Zustandes; das Thier war wie betänbt,

still, die Augen thränten ihm, und die Pupille zeigte sich erweitert. Nach der dritten Stunde waren diese Symptome zwar verschwunden, das Thier aber noch einige Stunden still und niedergeschlagen. — Hiernach konnte diese Substanz nichts anderes seyn, als Morphin mit bitterm Extractivstoff verbunden, welcher nicht zu trennen war, weil seine Auflöslickeit im Wasser das Morphin zum Theil auch dazu disponirte, während das unaufgelöste Morphin eine Portion Extractivstoff gebunden hielt *).

^{*)} Man hat bei Pflanzen - Untersuchungen öfters Gelegen heit die eigene Erscheinung zu beobachten, dass eine unauflösliche Substanz durch Beimischung einer auflöslichen von einem Menstruum aufgenommen werden kann, welches außerdem keine Einwirkung darauf aufsert; und umgekehrt wird eine auflösliche Substans vom . einer unlöslichen zurückgehalten. Sind beide in einem gewissen Verhältnisse vermischt, so wird es ganz unmöglich, sie durch verschiedene Menstrua zu trennen; je größer daher das Uébergewicht der einen, desto leichter wird der unslösliche mit aufgelöst. Diess ist die Ursache, weshalb sich das mit dem Extractivetoff venmischte Morphin sowohl im Wasser wie Weingeist auflöst, dass es in reinem Zustande nur von kochendem Alkohol aufgenommen wird. Aus eben diesem Grunde lassen sich auch die Niederschläge der Pflanzen - Aufgüsse nie vollständig auswaschen, und die Pflanzen-Bestandtheile durch verschiedene Auflösungsmittel nicht vollkommen ausziehen und trennen. Diese eigenthümliche Eigenschaft, welche die Pflanzensubstanzen sowohl unter einander, als auch gegen andere organische Substanzen, mit denen sie in Verbindung kommen, äußern, ist bis jetzt ein unüberwindliches Hinderniss der quantitativen Pflanzen-Zerlegung.

Die nach der letzten Fällung durch Ammoniak gebliebene Auflösung gab nach dem Verdunsten ein rothbraunes Extract, welches nicht ganz auszutrocknen war. Dieses besals einen sehr bittern Geschmack, löste sich leicht in Wasser und Weingeist auf und reagirte schwach alkalisch. Die wässerige Auflösung wurde auf Zusatz von Säuren heller, und zeigte mit Ammoniak keinen Niederschlag, sondern wurde nur dunkler gefärbt. Uebrigens verhielt es sich wie der bei dem ersten Versuche in C. beschriebene bittere Extractivstoff. - Eine 3 Wochen alte Katze, der & Gran eingegeben war, bekam starken Schaum vor den Mund, welcher 10 Minuten dauerte, während sie niedergeschlagen da sals, und nur dann und wann Klagetone ausstiels; bierauf folgte eine Art Delirium, während dessen sie heftig hin und her sprang, oder sich rund um drehte, ohne sich mit einem Gegenstande zu beschäftigen; das Sehvermögen schien dabei auch zn fehlen, denn sie sprang geradezu gegen die Wände, und stiels auf das beftigste mit dem Kopfe dagegen. Nach einer Stunde wurde das Thier in einer halb liegenden Stellung still, streckte die Vorderfülse lang von sich, welche steif und gelähmt zu seyn schienen, und stiels ein heftiges schmerzhaftes Geschrei aus, als man es aus seiner Lage brachte. Wenn es auf die False gestellt wurde, fiel es sogleich um, und konnte sich kaum einige Schritte vorwärts schleppen; dabei waren die Augen stier, mit Butter angefällt, die Pupille stark erweitert, und das Thier schien nicht zu schlafen, sondern in eine tiefe

then diese Symptome etwas nachgelassen, es hien aber noch betäubt zu seyn, zeigte einen ickelnden Gang und stark erweiterte Pupillen. st nach 24 Stunden waren alle Krankheits-Zulle verschwunden, und das Thier, das nur noch was matt zu seyn schien, fing zu fressen an, derholte sich nach und nach. — Da nun diese imptome ganz mit denen übereinstimmen, wele Orfila bei mit Opium vergifteten Thieren obachtet hat, und keiner der anderen Betandsile eine solche Wirkung zeigte, so glaube ich t Sicherheit annehmen zu können, dass dieser tractivstoff der eigentliche wirksame Bestandsil des Opiums ist.

D. Der im Alkohol unauflösliche Rückstand s in C. gewonnenen Extracts war dunkel ge-:bt, und wurde bis auf Weniges vom Wasser auf-Die filtrirte und verdunstete Auflöng hinterliess ein unregelmässig krystallisirtes lz, welches mit einer gelbbraunen Substanz versoht war. Zur Trennung des ersteren, weles sich nach angestellter Prüfung als ein schwesaures Salz zeigte, wurde die Masse wieder in asser aufgelöst, und die Auflösung mit neutraa essigsaurem Bleioxyd versetzt; dann der awefelsaure Blei-Niederschlag getrennt, das erschüssig zugesetzte Blei durch Schwefelwasrstoffgas weggeschafft und die Flüssigkeit zur cockne abgeraucht, Der Rückstand, welcher 10 Spur freien Alkali's verrieth, wurde mit einin Tropfen Essigsäure versetzt, mit Alkohol digerirt, die schwach gefärbte Tinctur verdunstet, und ein gelbbraunes Extract erhalten, das einen bittern salzigen Geschmack und Spuren von Krystallisation verrieth. Nach dem Glüben hinterließes, außer etwas Kohle, kohlensaures Kali.

Der vom Alkohol nicht aufgelöste Stoff sah dunkelbraun aus, und enthielt noch etwas unzersetztes schwefelsaures Kali. Er war weich wie Wachs, ließ sich, ohne anzukleben, zwischen den Fingern kneten, besaß einen bittern salzigen Geschmack, und löste sich leicht im Wasser, aber nicht im Weingeist auf. — Da es mir nicht gelang, das schwefelsaure Salz abzuscheiden, und ich bei einer andern Untersuchung derselben Sorte Opium keine solche im Weingeist unauflösliche Substanz wiederfand, so glaube ich, daß man den besagten Stoff für einen bittern Extractivstoff ansehen kann, welcher von dem Salze zurückgehalten worden war.

stand des Opiums wurde mit Alkohol von 0,82 spec. Gewicht so lange digerirt, bis dieser nicht mehr gefärbt erschien. Die filtrirte und verdunstete Tinctur hinterließ eine dunkelrothbraune Substanz, welche ganz mit dem oben betrachteten resinösen Extractivstoffe übereinkam, sich aber, im Vergleich mit den übrigen Bestandtheilen, hier in viel größerer Menge vorfand, als in dem inländischen Opium. Gegen die Säuren verhielt es sich wie folgt: mit verdünnter Schwefelsäure digerirt, entstand eine schwach gelb gefärbte Auflösung, aus welcher sich auf Zusatz von Aetzammoniak.

nach einer Stunde, ein leichter braunlicher Bodensatz abgelagert hatte, der wegen seiner geringen Menge jedoch nicht gesammelt werden konnte; concentrirte Schwefelsäure bildete damit eine dicke ölige Masse, welche bei Verdüngung mit Wasser einen weisen Bodensatz gab; aus der überstehenden Flüssigkeit schlug Aetzammoniak. nichts nieder. Mit concentrirter Salzsäure entstand eine ähnliche dunkelbraune Auflösung, auswelcher sich nach der Verdünnung ein graulicher. Niederschlag ablagerte; die überstehende dunkelbraune Auflösung wurde durch Ammoniak etwas: fahler, ohne jedoch einen Niederschlag zu geben. - Hier zeigte sich also keine bemerkbare Beimischung von Morphin. Ohne Zweifel besitzt diese Substanz keine betäubende Wirkung, obgleich sie von Nysten nächst dem durch Wasser ausgezogenen Extracte, für den wirksamsten. Theil des Opiums angesehen wird; diesem widersprechen jedoch die Versuche von Vicat und Charas, von denen der erste einem Hunde 16 Gran erfolglos eingab, der letzte selbst 6 Gran verschluckte, ohne etwas anderes als Munterkeit: Ich nahm von der concentrirten: zu bemerken. Weingeist - Auflösung 20 Tropfen (ungefähr 1 Gr. enthaltend) ein, ohne eine betäubende oder ermunternde Wirkung zu verspüren.

F. Der Opium-Rückstand wurde jetzt mit Terpenthinöl behandelt, welches einen Antheil Kautschuk auszog. Die Asche des verbrannten geringen Rückstandes gab mit Salzsäure eine Auflösung, worin Spuren von Eisen und Kalkerde bemerkbar waren.

Ich machte nun noch eine Untersuchung mit ausländischem Opium, und zwar von dem vori-. gen Stücke, von welcher ich kurz das Hauptsächlichste anführen will. Das Pulver wurde erst mit kaltem Wasser ausgezogen, die Auflösung mit Aetzammoniak gefällt, und der Morphin-Niederschlag mit Weingeist digerirt, welcher das meiste auflöste, und nur eine dunkel gefärbte pulverige Substanz zurückließ, die ich mit Alkohol von 0,79 spec, Gewicht auskochte. Die schwach gelb gefärbte, kochend altrirte Auflösung liels beim Erkalten nichts fallen, und zeigte keine bemerkbare alkalische Reaction; nach dem Verdonsten hatte sich eine weiße, körnige, krystallinische Masse abgesetzt, welche sich in den Säuren auflöste, ohne dieselben zu neutralisiren, und keine markotische Wirkung äußerte. Das von dem kalten Weingeist aufgelöste bestand in einer branmen, glänzenden, prismatischen Substanz, deren Auflösung nicht alkalisch reagirte, und welche sich beim Einnehmen von 1 Gran eben so unwirksam als die vorige zeigte. - Aus der von dem Morphia befreiten Flüssigkeit wurde die Mekonstare durch essignaures Blei gefällt, behutsam zur . Trockne abgeraucht, und der Rückstand mit Alkol von 0 83 spec. Gew. behandelt, wornach ein ziemlich reines schwefelsaures Kali zurückblieb. Die Alkohol - Auflösung wurde so viel als möglich zur Trockne verdonstet, und das bittere Extract mit Wasser behandelt, wobei ein weißer Boden-

satz blieb, welcher sich in einigen Tropfen Essigsäure auflöste. Die Flüssigkeit gab mit Ammoniak einen voluminösen Niederschlag, dessen Auflösung in Alkohol schwach alkalisch reagirte, und nach dem Verdampfen des Geistigen weiße deutliche 4seitige Prismen lieferte. Diese bestanden nun aus reinem Morphin, welches durch Säuren nicht neutralisirt werden konnte, und bei mir nur, wegen des bittern Geschmacks, Ekel verursachte, als ich davon 2 Gran verschluckt hatte.

Diese Untersuchungen zeigen nun, dassich, mittelst desselben Verfahrens, aus dem ausländischen Opium kein so reines Morphin ausscheiden konnte, als aus dem inländischen. Es rührt diess jedoch nicht / von der verschiedenen Beschaffenheit des Morphins in den beiden Sorten her; denn auch aus dem ausländischen kann man, wie der zweite Versuch zeigt, unter gewissen Umständen ein ganz reines Morphin darstellen; sondern ich glaube, dass es in dem von mir zerlegten ausländischen Opium fester mit dem bittern Extractivstoffe verbunden war, welcher beim Niederschlagen damit vereinigt blieb, da sich hingegen das Morphin des inländischen Opiums näher dem resinösen Extractivstoffe anschloss. Hieraus erklärt sich auch, weshalb, wenn man das inländische Opium mit Wasser auszieht, stets ein Antheil Morphin unaufgelöst bleibt. Da man jedoch bis jetzt noch nicht weis, ob die vegetabilischen Substanzen unter einander wirkliche Verbindungen eingehen. oder blos mechanische Mischungen bilden: so 22

Journ, f. Chem. N. R. 12. Bd. 5. Heft.

kann die angeführte Erklärung nur für eine Vermuthung gelten, welche in der Folge erst weiterer Bestätigung bedarf.

Da das in der letzten Zerlegung erhaltene Morphin nicht alkalisch reagirte, ob es gleich aus derselben Sorte Opium geschieden war, als das vorhergehende: so scheint die Alkalinität des Morphins nur darauf zu beruhen, dass das Opium erst mit warmem Wasser ausgezogen, und das Morphin durch Ammoniak gefällt war, was bei dem zweiten Versuche nicht geschah. Ich bemerke jedoch, dass die in dieser Absicht angestellten Versuche zeigten, dass die Alkalinität des Morphins durch Kochen und wiederholte Fällung nicht immer befördert wird.

Uebrigens beweisen diese Zerlegungen, dass das ausländische Opium gleiche Bestandtheile enthält, wie das inländische.

Versuche über die Verbindung des Morphins mit Säuren.

Ich babe schon mehrmals erwähnt, dass es unmöglich ist, mit Morphin die Säuren zu neutralisiren, und ich werde jetzt insbesondere die Versuche anführen, welche in dieser Hinsicht mit dem bei der zweiten Zerlegung gewonnenen Morphin angestellt wurden, das wegen seiner stärkeren Alkalinität hierzu am passendsten schien.

Ein Theil concentrirte Schwefelsäure wurde mit 8 Th. Wasser verdünnt, und reines krystallisirtes Merphin zugesetzt. Anfangs löste es sich leicht auf, als aber eine größere Menge hineingethan

war, blieben viele Krystalle unaufgelöst. Nach 2 Stunden waren jedoch auch von ihnen die meisten verschwunden, und die Flüssigkeit hatte die Consistenz eines dünnen Syrups angenommen; dem ungeachtet reagirte sie noch gleich stark sauer als vorher, weshalb noch ein Antheil Morphin zugesetzt wurde, der sich aber nicht bemerklich Bei gelinder Wärme trocknete sie allmählig zu einer schwach rothbraun gefärbten, festen, nicht krystallinischen Masse ein, welchs Feuchtigkeit aus der Luft anzog, und klebrig wie eine Gummi - Auflösung wurde; Wasser nahm sie leicht auf, und bildete damit eine schwach braun gefärbte, stark saure, sehr bitter schmeckende Flüssigkeit; Alkalien schlugen das Morphin daraus nieder.

In eine Mischung von 1 Th. concentrirter Salzsäure und 6 Th Wasser wurde auf einmal eine grosse Menge Morphin gebracht; nur sehr wenig löste sich davon auf, die Flüssigkeit reagirte aber weniger stark sauer als vorher. Durch Zusatz einiger Tropfen verdünnter Säure löste sich wieder etwas Morphin auf, es blieb aber, ungeachtet eines bedeutenden Säure - Ueberschusses, eine große Menge zurück. Nach zwei Stunden setzte ich kochendes Wasser hinzu, wodurch der Rückstand verschwand, ohne eine neutrale Flüssigkeit zu bilden, und als ich noch mehr Morphin hineinthat, ward es nicht aufgelöst. Nach dem Verdunsten blieb eine weisse pulverige Masse, welche hier und da, besonders an den Kanten des Gefässes, eine strablige Textur verrieth; an der Luft

blieb sie unverändert, wurde langsam aber vollkommen vom Wasser aufgenommen, damit eine saure Auflösung bildend. Ein neuer Zusatz von Morphin blieb, ungeachtet die Flüssigkeit bis nahe zum Kochen erhitzt wurde, größtentbei:s unaufgelöst; nach dem Verdunsten gab sie jetzt eine schwach graubraun gefärbte Masse, welche wie geronnener Leim aussah, nicht durchsichtig erschien, kein Zeichen einer Krystallisation verrieth, beim Trocknen hart und rissig wurde, sich mit Hinterlassung einiger weniger Flocken leicht im Wasser auflöste, und hier sehr sauer reagirte. - Die Ursache dieses verschiedenen Aussehens des Rückstandes nach der ersten und zweiten Verdunstung dürfte darin zu suchen seyn, dass die erste Auflösung mehr verdünnt war und bei gelinderer Warme abgeraucht wurde, als die folgende, so dass sich das Morphin absetzen konnte, ehe die Saure den Grad der Concentration und Temperatur-erlangt hatte, wobei es aufgelöst blieb. das nach der ersten Verdunstung erhaltene Morphin weniger innig mit der Saure verbunden war, als das nachfolgende, scheint auch noch durch die großere Schwerauflöslichkeit des ersteren im Wasser bewiesen zu werden.

Eine Menge Morphin - Krystalle wurden 4 Stunden mit destillirtem Essig digerirt; es hatte sich jedoch weder alles Morphin aufgelöst, noch war die Säure dadurch neutralisirt worden. Bei dem Erwärmen verschwand noch eine große Menge; aber viele Krystalle lagen auch noch am Boden des Gefässes, ungeachtet die Auslösung denselben Säure - Ueberschus als vorher verrieth. Nach dem Verdunsten blieb eine nicht krystallinische Masse, welche mit der oben erhaltenen salz- und schwefelsauren im Aeuseren übereinstimmte, sich leicht im Wasser auflöste, und hier sehr sauer reagirte.

Gleiche Versuche wurden nun auch mit Morphin angestellt, welches aus ausländischem Opium
gefällt war; ich habe jedoch schon oben erwähnt,
daß es sich nicht durch Säuren neutralisiren läßt.

Versuche über die Darstellung des Morphins mittelst reiner Bittererde und Aetzkali.

Danach Robiquet das durch Bittererde gefällte Morphin stärkere Alkalinität besitzen soll,
als das durch Aetzammoniak ausgeschiedene: so
wänschte ich auch diese Bereitungsarten zu prüfen,
um zu sehen, ob man mittelst derselben ein reineres und bestimmter alkalisches Morphin gewinnen könne.

dem vorigen im Aeusseren ganz übereinstimmendes, Opium wurde vollkommen mit kaltem Waşser ausgezogen, der stark gefärbten sauer reagirenden Auslösung eine Drachme reine Bittererds
zugesetzt und eine halbe Stunde bei gelinden
Feuer gekocht; die dunkelbraun gefärbte Erde
lnierauf auf einem Filter mit Wasser gut ausgewaschen, mit kaltem Weingeist von 0,85 spec. Gewicht ausgezogen und damit vollkommen ausgelaugt. Ich bemerkte dabei, dass die letzten durch
das Filter gegangenen Abwaschstüssigkeiten, un-

geachtet sie nichts mehr aufgelüst enthielten, dennoch stark alkalisch reagirten, und als ein mit Salzsäure befeuchteter Glasstab, welcher an der Luft nicht dampfte, ihnen genähert wurde, so entstanden weilse Nebel um den Stab berum, welche die Gegenwart von freiem Ammoniak deutlich beweisen. Es glückte mir nicht, das Ammomiak durch erneuerte Digestion und länger fortgecetztes Auswaschen zu trennen. Die bei gelinder Warme getrocknete Bittererde war gleichformig graugelb gefärdt, und schien keinen mit niedergefallenen Pflanzenstoff zu enthalten. Sie wurde viermal mit reinem Alkohol gekocht, und jedesmal kochend filtrirt; es schied sich aber bei dem Erkalten nichts aus. Die keine alkalische Reaction verrathende Tinctur besals eine schone grume Farbe, und hinterliels nach dem Verdunsten ein granliches Extract, welches keine Krystallisation zeigte, nicht mehr als 1 Gran wog, sich in destillirtem Essig leicht auflöste, und dabei nur einige dunkel gefärbte Flocken zuräckliels. Die Auflösung hatte einen bittern Geschmack wie Morphin, und zeigte keine narkotische Wirkung.

Der kalte Weingeist-Auszug war schün dunkelgrün gefärbt, und reagirte deutlich alkalisch; verdunstet hinterließ er eine harte, spröde und glänzende Substanz, von dunkelgrüner Farbe, welche vom Weingeist leicht aufgenommen wurde, hier aber nicht mehr alkalisch reagirte. Auch die Säuren lösten sie auf, ohne jedoch neutrale Verbindungen zu liefern, und als ich jetzt Aetzammoniak zusetzte, entstand ein weißer Niederschlag. der an der Luft wieder grün wurde, und nach Auflösung in Weingeist und Verdunstung ein dem vorigen gleiches hartes Extract gab. Die grüne Farbe abgerechnet, welche vermuthlich eine Folge der Einwirkung der Bittererde war, kam diese Substanz dem im dritten Versuche erhaltenen Morphin ganz gleich. Ich löste davon 1 Gran in destillirtem Essig auf, und verschluckte das Ganze, bemerkte aber, außer den bittern Geschmack des gewöhnlichen Morphins, keine besondere Wirkung. Uebrigens scheint die Alkalinität derselben von Ammoniak herzurühren, weil sie sich nach dem Trocknen verlor.

7 (719 ...

Die mit der Bittererde gekochte wässerige Auflösung war dunkler braun gefärbt, als vorher, reagirte alkalisch, und gab mit Salzsäure die Gegenwart freien Ammoniaks zu erkennen. Sie wurde genau mit destillirtem Essig gesättigt, die Mekonsäure durch neutrales essigsaures Bleioxyd gefällt, das überschüssig zugesetzte Blei durch Schwefelwasserstoffgas getrennt, und langsam verdunstet. Das mit Alkohol von 0,88 spec. Gewicht behandelte Extract hinterliess nur einen Antheil schwefelsaures Kali, nach dessen Tren-.pung die Auflösung zur Trockne abgeraucht und der Rückstand in Wasser aufgelöst wurde; wobei blos Pflanzensubstanz unaufgelöst blieb. Mit Aetzammonik gab diese Lösung eine weilsliche Trubung, welche größtentheils wieder verschwand. Bittererde konnte ich darin nicht entdecken, wodurch noch deutlicher bewiesen wird, dass nicht

Bittererde, sondern entwickeltes Ammoniak die freie Säure neutralisirt habe.

2. Eine concentrirte Auflösung desselben Opiums wurde mit reiner Bittererde vermengt, and 36 Stunden damit in Berührung gelassen, nach welcher Zeit dieselbe, da sie vorher saver war, alkalisch reagirte, und mit Salzsäure eines Ammoniak - Gehalt verrieth. Die Abwaschflüssigkeiten der durch ein Filter getrennten Bittererde reagirten selbst noch zuletzt gleich alkalisch. Die Erde wurde jetzt mit kaltem Weingeist behandelt, welcher eine schone brandgelbe Farbe annahm, und nach dem Verdunsten einen geringen gelbbraunen Rückstand hinterließ, der unter dem Mikroscop aus einer Menge feiner krystalliaischer Körner bestand. In Weingeist aufgelöst, gab er mit gerötbetem Lackmuspapier eine schwache alkalische Reaction, welche jedoch bei dem Trocknen wieder verschwand. Uebrigens besafs er dieselben Eigenschaften wie das Morphin, zeigte keine narkotische Wirkung, und liefs sich durch Sauren nicht neutralisiren.

Die Bittererde wurde nun mit Alkohol ausgekocht, welcher wenig auszog und kein freies Alkali verrieth. Der nach der Verdunstung bleibende Rückstand kam mit dem vorigen ganz überein, konnte aber wegen seiner geringen Menge
nicht näber untersucht werden.

Um mich nun noch mehr von der Wahrbeit der beobachteten Ammoniak - Entwickelung zu überzeugen, wiederholte ich die Versuche mit inländischem Opium, und behandelte eine conces-

trirte Auflösung desselben mit reiner Bittererde, schüttelte sie einige Minuten tüchtig, fand sie aber nach dieser Zeit noch sauer. Nach zwei Stunden fing sie an schwach alkalisch zu reagizen, ohne die Gegenwart des Ammoniaks zu verrathen; nach 24 Stunden über, als die Bittererde getrennt war, reagirte sie stärker alkalisch, und zeigte an einem mit Salzsäure benetzten Glasstabe deutliche Ammoniak-Entwickelung. Das durch Auskochung der Bittererde gewonnene Morphin reagirte alkalisch, war ziemlich rein, konnte aber nicht durch Säuren neutralisirt werden.

Es geht also aus diesen Versuchen hervor, dass man durch Digestion mit Bittererde kein reineres und stärker alkalisches Morphin als gewöhnlich erhalten könne; so wie dass dabei Ammoniak entwickelt wird, welches größtentheils die Ursache der alkalischen Reaction des Morphins zu seyn scheint.

3. Da die Ammoniak-Entwickelung möglicher Weise von einem in dem Opium enthaltenen
Ammoniaksalze herrühren konnte, welches durch
die Bittererde zersetzt worden war: so stellte ich
zur Ausmittelung desselben folgenden Versuch an.

Eine concentrirte wässerige Opium-Auflösung wurde mit einem geringen Ueberschusse von
Aetzkalilauge versetzt; es entstand ein häufiger
Niederschlag von Morphin, aber nur erst nach
24 Stunden zeigte Salzsäure eine Spur von Ammoniak an. Die filtrirte Flüssigkeit hatte nach
48 Stunden einige Flocken Morphin abgesetzt,
eine dunkelere Farbe angenommen, und verrieth

nun einen stärkeren Ammoniak-Gehalt. — Das Ammoniak konnte hiernach nicht von einem zersetzten Salze herrühren, weil es sich sonst gleich anfangs hätte entwickeln müssen, sondern wahrscheinlich von einer Stickstoff-haltigen Substanz, welche durch die Einwirkung des Kali's zersetzt worden war. Einige Versuche zeigten mir auch, daß der bittere Extractivstoff des Opiums wirklich Stickstoff enthält, und somit Bestätigung meiner Vermutbung.

Um non auszumitteln, ob das Morphin, gegen Thom son's Angabe *), ebenfalls Stickstoff enthalte, stellte ich die folgenden Versuche an.

- 1. Reines, krystallisirtes, durch Aetzkali gefälltes Morphin, wurde in einen kleinen Glaskolben gebracht, in dessen Halse seuchtes geröthetes Lackmuspapier besindlich war, und die Kugel über der Lichtstamme erhitzt. So wie die Zersetzung vor sich ging, entstand ein dicker Rauch, welcher das Papier bei der Berührung sogleich blau färbte. Bei mehrmaliger Wiederholung des Versuchs, sowohl mit Morphin, dessen Ausschung alkalisch, als solcher, die nicht alkalisch reagirte, zeigte sich stets dieselbe Erscheinung.
- 2. Verdünnter Salzsäure wurde so viel Morphin zugesetzt, als sie aufnehmen konnte, die sehr saure Mischung zur Trockne verdunstet, und die Masse in eine 5 Zoll lange Glasröhre gethan, de-

^{*)} S. d. Journ. n. R. B. I. S. 480. (Ist seitdem durch Pelletier's und Dumas genaue Zerlegung bestätigt worden s. d. J. u. R. B. 10. S. 96.)

ren eines Ende zu einer Kugel von solchem Umfang ausgeblasen war, dass sie von der Masse nur zur. Hälfte angefüllt wurde. Als man die Kugel über der Lichtslamme erwärmte, schmolz der Inhalt, und es trat ein weißer, nach Salzsäure riechender Rauch hervor, wobei sich eine saure gelbe Flüssigkeit im oberen Theile der Röhre ansammelte, deren Heraus - oder Zurücksließen durch eine 'horizontale Lage verhindert wurde. Als die Masse keine Feuchtigkeit mehr von sich gab, und die Kugel bis nahe an das Glähen erhitzt war, entwickelte sich ein Dampf, welcher an den trockenen Stellen der Röhre einen weißen Anflug zu bilden schien, dessen Abspülen durch die vorher angesammelte Flüssigkeit man jedoch nicht verhindern konnte. Nach Beendigung des Versuchs war diese letztere nicht nur neutral, sondern gab auch eine, obgleich geringe, alkalische Reaction. Die Röhre wurde nun mit Wasser ausgespült, welches nach dem Verdunsten ein Feder-ähnlich krystallisirtes Salz lieferte; Aetzkali entwickelte daraus einen starken Ammoniak - Geruch, und salpetersaures Silber bildete in der mit Schwefelsäure gesättigten alkalischen Auflösung einen weißen Niederschlag von salzsaurem Silber. Diese Krystalle bestanden also aus Salmiak, welcher sich hier aus dem bei der Zersetzung des Morphins entstandenen Ammoniak und der Salzsäure gebildet hatte.

Da es durch diese Versuche ausgemacht zu seyn scheint, dass das Morphin in seiner Zusam-

mensetzung wirklich Stickstoff enthält, und die Eigenschaft dieser Substanz, im aufgelösten Zustande alkalisch zu reagiren, ohne durch Säuren neutralisirt werden zu konnen, ein so auffallendes Verbalten darbot, dass man es nur durch die .Dazwischenkunft eines andern Alkali's erklären konnte: so vermuthete ich, die alkalische Reaction könne wohl daher rühren, dass das Morphin, unter gewissen Umständen, bei seiner Auflösung zum Theil zersetzt werde und Ammoniak entwikkele. Ich nahm daher reines, krystallisirtes, durch Aetzkali aus inländischem Opium gefälltes Morphin, und löste es in kochendem Weingeist Die Auflösung reagirte sehr deutlich alkalisch, ohne dabei einen bemerkbaren Ammoniak-Geruch auszustolsen; als ich ihr aber einen mit Salzsäure beseuchteten Glasstab näherte, welcher an der Lust nicht rauchte, so entstand ein weißer Dampf um dem Stab berum, der sich über die Oberstäche verbreitete. Bei Wiederholung des Versuches mit mehreren im vorigen Abschuitte gewonnenen Antheilen Morphin, fand ich: dals sich das nicht alkalische Morphin, mit Salzsäure geprüft, auch nicht im geringsten Ammoniakhaltig zeigte, während mit zunehmender alkalischer Reaction die Gegenwart des Ammoniaks um so deutlicher hervortrat. - Wie ich schon oben mehrmals erwähnt habe, bleiht bei der Auflösung des Morphins in kochendem Alkohol stets ein schwärzliches Pulver zurück, auf welches Alkohol keine Einwirkung mehr äußert; dieses löst sich in verdünnten Säuren auf, giebt eine dunkelbraune Auflösung, welche auf Zusatz von Ammoniak fast schwarz wird, und erst nach mehreren Stunden einen dunkeln schleimigen Bodensatz absetzt. Da ich nun oben gefunden habe, dass das aufgelöste Morphin Ammoniak entwickelt, so halte ich den Rückstand für nichts anderes, als zersetztes Morphin, welches durch Kochen eines Theils seines Wasserstoffs und Stickstoffs beraubt, mit überwiegendem Kohlenstoff zurückbleibt.

Es könnte etwas übereilt scheinen, aus der alleinigen Reaction mit Salzsäure, auf die Gegenwart des Ammoniaks in den Morphin-Auflösungen schliessen zu wollen; da ich aber wirklich keine andere Methode kenne, solche geringe Mengen Ammoniak, als sich hier entwickeln, zu entdecken, und da die öfters wiederholten Versuche mit der grössten Genauigkeit angestellt wurden, um jede Täuschung zu vermeiden, welche bier so leicht Statt finden konnte: so glaube ich mich zu der Annahme einer solchen Ammoniak-Production berechtigt, durch welche es bis jetzt auch nur möglich ist, sowohl die alkalische Reaction, als die Indifferenz gegen Säuren, und das andere in den vorigen Versuchen beobachtete Verhalten des Morphins zu erklären. Hiergegen könnte man nun wohl einwenden, dass, wenn auch Ammoniak - Entwickelung in den Opium - Auflösungen durch Einwirkung der Alkalien möglich sey, eine solche jedoch nicht mit Morphin Statt zu finden brauche, welches ohne einen Zusatz im Weingeist aufgelöst wird. Man hat aber an einigen narkotischen Extracten *) Beispiele einer solchen Zersetzung ohne Einwirkung starker Agentien, welche bisweilen alkalisch werden, und einen starken Ammoniak-Geruch erhalten. Die Beobachtung ist nun zwar nicht neu, sie scheint aber ganz
in Vergessenheit gerathen zu seyn.

Versuche über die Ausziehung des Opiums mit Aether.

In den letzten Jahren war das Opium der Gegenstand so vieler verschiedener Untersuchungen, dass man wohl hoffen dürfte, eine vollständige und bestimmte Kenntniss seiner Bestandtheile zu besitzen. Dieses scheint jedoch, nach der in Frankreich gemachten Erfahrung, noch nicht der Fall zu seyn, zufolge welcher man den giftigen Bestandtheil des Opiums durch Aether soll ausziehen können, wornach der Rückstand Morphin enthalte, das nur einen ruhigen Schlaf, ohne andere darauf folgende schädliche Symptome, erzeuge. Um nun zu zeigen, in wie sern dieses mit

allen narkotischen Extracten der Fall sey, ohne sie deshalb für verdorben zu halten. Ich habe diese Eigenschaft nur einmal an dem Extractum hyoscyami benhachtet, aber dieses Extract anch völlig unwirksam gefunden. Die Ursache der Ammoniak-Bildung lag wahrscheinlich in dem Alter desselben; da sie aber nicht bei
allen alten Extracten vorkommt, so vermuthe ich, daß
man sie eher darin suchen muls, daß bei der Bereitung
des Extracts eine zu starke Wärme angewandt wurde,
wodurch die narkotische Substanz eine anfangende Zersetzung erlitt.

den von Sertürner und einigen Anderen angeführten Erfahrungen, über den giftigen und rein
Schlaf-erzeugenden Bestandtheil des Opiums,
übereinstimmt, will ich die folgenden Versuche
hier mittheilen.

Von der in dem zweiten Versuche angewandten Sorte inländischen Opiums wurde ein Theil mit reinem Aether vollständig ausgezogen, und die gelbbraun gefärbte, weder sauer noch alkalisch reagirende, Auflösung zur Trockne abgeraucht. Der ziemlich bedeutende Rückstand bestand aus einem weißen, in deutlichen 4seitigen Prismen angeschossenen Salze, welches mit einer gelbbraunen Extract-ähnlichen Substanz vermengt war. Als er mit warmem Alkohol behandelt ward, lösten sich alle Krystalle auf, und blos die nicht krystallinische Substanz, die aus Kautschuk bestand, blieb zuräck. Die Alkohollösung war schwach gelb gefärbt, schmeckte sehr bitter, zeigte mit geröthetem Lackmuspapier eine kaum bemerkbare alkalische Reaction, welche beim Trocknen des Papiers ganz verschwand, und setzte nach dem Erkalten ein weißes krystallinisches Eben solche Krystalle hinterliess sie auch nach dem Verdunsten, nur mit etwas Kautschuk vermengt. Diese kamen nun völlig mit dem Morphin überein; sie lösten sich in Säuren, wurden von Alkalien daraus gefällt, und gaben beim Erhitzen Ammoniak. Ich löste ungefähr 2 Gran davon in destillirtem Essig auf, und verschluckte das Ganze, konnte aber, außer dem gewöhnlichen bittern Geschmacke des Morphins,

und einem Gefühl von Wärme in dem Magen, keine andere Wirkung bemerken.

Das rückständige Opium wurde mit Wasser ausgelaugt, und eine stark gefärbte saure Auflosung erhalten, aus welcher Aetzammoniak Morphin niederschlug, nach dessen Trennung die Flüssigkeit zur Extract-Dicke verduostet ward. --Von diesem Extracte gab ich einer ausgewachsenen Katze 1 Gran ein; es floss ihr sogleich ein häufiger zäher Schleim aus dem Munde; sie stiels mehrere Mal einen heftigen schmerzbaften Schrei aus, und hatte während der ersten 10 Minuten einen starken unwillkührlichen Abgang von Excrementen. Nach einer Stunde wurde die sonst zahme Katze wild, suchte sich zu verbergen, und als man sie festhalten wollte, lief sie mit Heftigkeit und Ausdruck von Abscheu davon, und verrieth sich mit den Zähnen und Klauen vertheidigen zu Sich selbst überlassen, setzte sie sich auf das Hintertheil, die Vorderfülse ausgestreckt, und kehrte sich, ohne die Stellang zu verändern, oft nach der Seite um; hierbei waren die Pupillen stark erweitert, und die beständig offenen Augen schienen vom Tageslichte angegriffen zu werden. Nach 4 Stunden hatten diese Symptome etwas nachgelassen; sie kam jedoch erst den andera Tag, etwa 26 Stunden nach dem Einnehmen, an ihren gewöhnlichen Aufenthaltsort zurück, und schien vollkommen munter, nur etwas ausgebungert zu seyn. - Dieses aus mekonsaurem Ammoniak, bitterm Extractivstoff und schwefelsaurem Kali bestehende Extract, zeigte hier also dieselbe,

nur etwas schwächere Wirkung, wie der reine bit-

Auf gleiche Art behandelte ich ausländisches. Opium mit Aether, und erhielt dabei gleiche Best autate. Der Aether hatte nämlich nicht alkalische reagirendes Morphin und Kautschuk aufgelöstz und freie Mekonsäure; bittern Extractivstoff, resinösen Extractivstoff und schweselseures Keit mit etwas Morphin verbunden, zurückgelassen. I Durch die Behandlung mit Aether, ward also

Durch die Behandlung mit Aether, ward also aus dem Opium Kautschuk und reines Morphingsprennt, und diese unschädliche Substanz, welche, man früher für das betäubende Princip bieles soll nun nach den neuen Erfahrungen der giftigete Theil des Opiums seyn. Dahingegen würde nun die Mekonsäure, welche einen Bestandtheil des wässerigen Extracts ausmacht, und von Sertür, per für ein fürchtegliches Gifterklärt ward, genz unwirksam seyn müssen. — Welche Wieders sprüche!

ther worde sich bei der Ausziehung des Opiums anders verhalten; denn außer Morphin worde er auch Mekonsäure und einen Theil des bitters Extractivstoffs auflösen, dagegen ein größeres Verhältnis schwefelsahres Kali gegen den bittern Extractivstoff zurücklassen. Hier wäre es nus nicht zu verwundern, wenn das von dem Aether Ausgezogene giftige Wirkungen äußerte, und der Rückstand, vielleicht durch das veränderte Venhältnis des bittern Extractivstoffs zum schwe-

felsauren Kali, gelinder wirkte. Es verdient dieses gewiß eben so die Aufmerksamkeit der Aerzte, wie, dals man vielleicht durch einen größeren
Zusatz von schwefelsaurem Kali, mit dem gewöhnlichen Opium, die beruhigende Wirkung erzengen kann, welche man dem Morphin zuschreibt.

Nachdem ich nun alle die Versuche mit dem Opium durchgegangen habe, wozu ich für jetzt Veranlassung haben konnte, will ich schließlich die Resultate in Hinsicht des Morphins kurz erwähnen.

- bereitet haben meg, stets gleiches Verhalten und gleiche Eigenschaften, und die an demselben beobachteten Abweichungen sind Folge der gröfseren oder geringeren Reinheit. Die Menge in den mancherlei Opium-Sorten ist sehr verschieden; das von mir zerlegte einheimische schien mehr davon zu enthalten, als das ausländische.
- 2. Das reine Morphin äußert weder auf Menschen noch Thiere eine narkotische Wirkung, und scheint nur, gleich anderen bittern Mitteln, besonders auf die Digestions-Organe, reizend einzuwirken.
- Alkali; es reagirt wohl bisweilen in Auflösungen alkalisch, dieses rührt aber, nach unseren Versuchen, von freiem Ammoniak her, welches durch Zersetzung des Morphins gebildet wurde. Der Grund, warum nicht alles Morphin auf diese Art zersetzt wird und alkalisch reagirt, hängt von Umständen ab, welche ich nicht mit Gewisheit

Eigenschaft bei dem reinen alkalisch reagirenden Morphin, durch Kochen verstärken kann, und dass durch Ausziehung mit Aether, ohne Wärme oder ein Fällungsmittel, gewonnenes Morphin diese Reaction nicht zeigt. Es läst sich nicht durch Säuren neutralisiren und ist in dem Opium nicht, gleich einem Alkali, mit der Mekonsäure verbunden. Dieses wird dadurch bewiesen, dass die freie Mekonsäure vollkommen mit Wasser ausgezogen werden kann, ohne alles Morphin mit aufzunehmen, und dass reiner Aether den größeten Theil Morphin auszieht, ohne dass Mekonsäure mitfolgt.

II. Zusatz vom Dr. Meisenet.

hergehende Abhandlung ausgearbeitet, sind unswere Kenntnisse über das Opium und dessen Bestandtheile mannigfach erweitert worden. Dessen unsgeachtet finden sich noch viele Lücken und widersprechende Erfahrungen, welche theils von der größeren oder geringeren Genauigkeit der angestellten Versuche, theils von der Verschiedenheit der Beobachter herzurühren scheinen. Votzügelich schwankend sind nun unsere Erfahrungen über den dynamischen Charakter einiger Bestandtheile, namentlich des Morphins, Narkotins und der Mekonsäure; denn bald schreibt man ihnen eine heftige, bald eine schwache, bald gar keine Einwirkung auf den Thierkörper zu. Sert ür

ner, Orfila, Magendie und andere geübte Experimentatoren sahen nach dem Gebrauche des Morphins kräftige Wirkungen; dagegen erfuhr Lindbergson, so wie neuerlich Murray, gerade das Gegentheil. - Soll man hier nun auf einer Seite einen Irrthum vermuthen, oder die Individualität berücksichtigen, oder auf die verachluckten Gaben sehen? — Eben so verschieden sind die Erfahrungen über das Narkotin, und zwar vorzüglich zwischen Magendie und Orfila. Jener hält das durch Aether von demselben befreite Opium-Extract für viel beruhigender, wie das Opium selbst; dieser will durch Versuche an Thieren gefunden haben, dass das Narkotia schwächer als die Morphin - Salze wirkt, und das von ihm getrennte Opium - Extract viel reizender ist. — Unser Verfasser hat bei seiner Zerlegung gar keine Rücksicht auf das Narkotin genommen, welches ihm doch damals schon bekannt seyn musste; er hat daher häufig ein Gemeng von Morphin und Narkotin für reines Morphin gehalten, nad vorzüglich bei der Behandlung des Opiums mit reinem Aether eines für das andere angesehen. Es war allerdings früher wohl zweifelhaft, ob man beide Substanzen für wesentlich verschieden halten könne; seitdem jedoch Dumas und Pelletier uns mit ihrer Zusammensetzung näher bekannt gemacht haben, muss man beide far besondere Bestandtheile des Opiums ansehen. Betrachtet man ihre große Verwandtschaft, so ist die Vermuthung gewiss nicht zu gewagt, es konne in der belebten Pflanze der eine in den andern Stoff

übergehen, so dass vielleicht, nach Analogie des Cinchonins und Chinins, in den unreiferen Kopfen das Morphin, in den reiferen das Narkotin verhältnismässig vorherrschend gefunden werden dürfte; denn wie in dem Chinin, von welchem die vom Stamme geschälten Chinarinden eine größere Menge enthalten sollen, als die der Aeste, der Sauerstoff - Gehalt bedeutender, der Kohlenstoff-Gehalt dagegen geringer wird, wenn man die Bestandtheile des Cinchonins damit vergleicht, so findet auch derselbe Fall bei dem Narkotin und Morphin Statt. — Lindbergson schliesst nun ferner aus seinen Versuchen, dass die alkalische Reaction, welche das Morphin bald zeigt, bald nicht zeigt, ihm nicht selbst zukomme, sondern von Ammoniak herrühre. Man sieht aber leicht aus dem Daseyn und Verschwinden dieser Reaction, dass er es bald mit Morphin, bald mit Narkotin zu thun gehabt habe, indem das letztere, nach den Versuchen der französischen Chemiker, so wie Sertürner's, keine solche besitzt, und daher nicht unter die Alkaloide gerechnet werden darf. Wie es sich mit der Gegenwart des Ammoniaks verhält, müssen fernere Untersuchungen ermitteln.

Merkwürdig bleibt es, dass Lindbergson in dem inländischen Opium mehr Morphin gefunden haben will, als in dem levantischen, und dadurch Pagenstecher's Angabe bestätigt. Vauquelin giebt zwar auch die Gleichheit der Bestandtheile beider Opium-Sorten zu, führt aber kein Vorherrschen eines derselben an; nach Vo-

Antheile Morphin und Mekonsäure, und Peschier hat sogar in den Mohnköpfen, welche in den Gärten um Genf gezogen waren, wenn sie zu einer gewissen Reife gelangt sind, weder Morphin noch Mekonsäure gefunden.

III. Ueber die Bereitung des Chinin und Cinchonin.

(Aus einem Briefe des Herrn Administrators Herrmann in Schönebeck, an den Herausgeber.)

Herr Dr. Geiger, dessen treffliche praktische Vorschläge ich so gern befolge, weil ich sie stets richtig und anwendbar fand, giebt im Magazin für die Pharmacie, Jul.-Heft 1824, Anleitung, das Chinin und Cinchonin vom Harz- und Farbestoff zu reinigen. Da ich schon seit einiger Zeit bei der Fabrication dieser Alkaloide, um sie rein darzustellen, mit Nutzen ein ähnliches Verfahren befolge, so darf ich hoffen, dass es nicht ganz uninteressant seyn wird, wenn ich auch meine praktischen Erfahrungen über diesen Gegenstand bekannt mache.

Ich scheide das Chinin und Cinchonin aus der China mit Wasser, dem ich 1 pCt. starke Salzsäure zugesetzt habe. Den so erzeugten Auszug verdunste ich im Sandbade, das mir stets in sehr vergrößertem Maaßstabe zu Gebote steht, so weit, daß er ein specifisches Gewicht von 1,1091 hat. Der dunkel gefärbten sauren Auflösung setze ich nun so lang eine Auflösung von selzsaurem Zinnoxydul zu, bis sie eine schwache

weingelbe Farbe angenommen hat. Das Zinn wirkt zur Entfärbung kräftiger als .Blei, und ich vermeide überhaupt letzteres möglichst bei allen meinen Fabricationen, weil es so leicht zu gefährlichen Verunreinigungen Veranlassung geben kann. Der fast entfärbten Lauge setze ich so lange Schwefelkali - Lösung zu, bis alles Zinn wieder ausgeschieden ist, und es erscheint nun der China-Auszug, nach einigen Tagen Ruhe, fast wasserhell. Die China-Alkaloide fälle ich mit kaustischem Kali und wasche sie mit Wasser rein aus. scheint mir der getrocknete Niederschlag nach dem Trocknen nicht rein genug, so löse ich ihn abermals in Salzsäure und fälle ihn wieder durch Kali. Die getrockneten, in Alkohol gelösten und mit Schwefelsäure neutralisirten Alkaloide geben nun durch nochmaliges Auflösen in Alkohol, oder auch durch blosses Waschen mit letzterem, reine China - Salze.

Es wird mit dem Zinn allerdings etwas Chinin und Cinchonin gefällt, man kann diese aber mit Wasser ausziehen, oder besser den schmutzigen Niederschlag trocknen und einer neu zu bearbeitenden Quantität China wieder zusetzen.

Noch bemerke ich, dass zwar ein aus echter Königs-China (Calisaya-Rinde) gemachter Auszug beim Zusatz von Zinnauslösung nicht gleich getrübt wird, es wird aber ein solcher beim nachherigen Zusatz von Schweselkali ebenfalls fast ganz entfärbt.

Herrmann in Schönebeck.

Leber

eine merkwürdige Erscheinung bei Untergang der Sonne am 8. Jun. 1824.

Eine Vorlesung in der Versammlung der naturforschenden Gesellschaft zu Halle am 27. Nov. 1824, gehalten vom Dr. J. S. C. Schweigger.

Wir wollen zuerst die Nachrichten hören, weldhe an unsere Gesellschaft über dieses Phänomengalangt und mir von dem Hrn. Secretär derselben gütigst mitgetheilt worden sind.

Voran stehe eine von einem ausgezeichneten Beobachter des Himmels uns gütigst übersandte Beschreibung.

L

Jan Dohna" (3 Stunden südöstlich von Dresden) "auf einer beträchtlichen Höhe, bemerkte ich am 8. Jun., Abends 8 Uhr, wie eben die Sonne hinter den Bergen des Horizonts verschwunden war, senkrecht auf dem noch siehtbaren Lichtkreis, einen hellen kometenartigen Streifen, der wenigstens 30° boch und 1° breit war. (s. Fig. V.) Ich beobachtete diesen Streifen auf dem Rückwege nach Dresden zu mit aller möglichen Aufmerksamkeit, und sah, dass derselbe, wie es dunkel ward, immer mehr an Glanz zunahm, sich oben parabelförmig abrundete und sich schneller verkürzte, als es der rotirenden Erde nach möglich war. Vor dem Streifen schwebten bis zu seinem

Untergange leichte Nebelwölkchen, die sich zuweilen etwas veränderten und ganz Folgen des sehr
dunstigen Horizonts waren. Der Streif blieb stets
gleichförmig breit, und zeigte immer dieselbe Abrundung; er verschwand mir 9^k 15' W. Z. hinter
Bäumen. Später erfuhr ich aus sicherer Hand,
daß es geschienen, als etunde der helle Streif
senkrecht auf dem Horizont, doch ziemlich nördlich von dem Orte, wo die Sonne untergegangen war.

Mir von vielen Seiten zugekommenen Nachrichten zu Folge, haben mehrere Landleute der Gegend denselben Streifen kurz vor Aufgang der Sonne, am folgenden Morgen als den 9. Jun., gesehen.

Die Erscheinung soll aber bedeutend blässer und von kürzerer Dauer gewesen seyn.

Aller Aufmerksamkeit ungeachtet, konnte ich am 9. Jun. Abends keine Spur dieser Erscheinung beim hellen Untergang der Sonne finden.

Dresden, den 10. Jun. 1824.

Wilhelm Gotthelf Lohrmann.":

Hieran reiht sich sehr zweckmäsig ein Brief eines Beobachters, welcher nicht erst nach, sondern schon bei Untergang der Sonne das Phänomen wahrgenommen.

II.

"Es war am 8. Jun. d. J. Abends, als ich vot 8 Uhr vom Linkischen Bade nach der Stadt ging, und durch folgende Erscheinung, welche sich bei Sonnenuntergang am Himmel ereignete, besonders aufmerksam wurde.

Die Sonne rückte nämlich bei hellem reinen Himmel, ohne dass nur das geringste Gewölk wahrzunehmen war, allmählig mit glübend rothem Schein hinter den Horizont. Eine Glut von ähnlichem Schimmer, jedoch von schwächerer Röthe ins Gelbliche ausströmend, flammte hinter dem Horizont die Sonne umgebend hervor, und ein mächtiger Feuerstreisen erhob sich senkrecht auf der Soone stehend zum Himmel auf. (s. Fig. VL) Sein starkes Feuer, welches von dem Rande der Sonne ausging, nahm von unten nach oben immer mehr ab, bis es sich endlich in den übrigen Luftschein verlor. Seine dem Auge vorkommende Breite schien sich auf 11 Grad zu belaufen. Bei rechtem Anschaun dieses Phanomens konnte man in der Luft ein ganz leichtes Gewölk wahrnehmen, welches dem Auge kaum sichtbar, und einem leichten Nebelflor ähnlich, davor schwebte.

Nachdem sich die Sonnenscheibe gänzlich hinter den Horizont gezogen hatte, wurde der Strahl kürzer und rundete sich nach oben kegelförmig ab. Seine Gestalt bekam endlich das Ansehn, als würde sie von einer schweren Last von oben zusammengedrückt, und die Seiten erhielten ein wellenförmiges Ansehn.

Dieser Kegel oder Strahl glänzte gleichförmig in feuerrother Farbe, verschwand allmählig, und gegen 4 auf 10 Uhr Abends war keine Spurmehr zu erkennen.

Dresden, den 10. Jun. 1824.

Ferdinand Töpfer, Conducteur bei der Königl. Sächs. Cameral - Vermessung."

III.

Aus einem Schreiben des Herrn Steuer-Einnehmers Opelt zu Wurzen heben wir nur Folgendes hervor:

"Das merkwürdige Phänomen bei Untergang der Sonne am 8. Jun. wurde auch hier gesehen; ich selbst sah es erst um 9 Uhr. Die Sänle stand genau vertical, hatte die scheinbare Breite der Sonne im Horizont und war um diese Zeit noch gegen 8° hoch. Mir wurde versichert, es sey solches am darauf folgenden Morgen wieder beobachtet worden."

Andere Nachrichten verbürgen uns, dass ganz dasselbe Phänomen zwischen Frauenstein, Dippoldiswalda und Dresden, namentlich von den Gemeinden Pretzschendorf, Seifersdorf, Possendorf u. s. w. gesehen wurde. Mehrere Glieder genannter Gemeinden versichern dieselbe Erscheinung, jedoch in minder hellem Glanze, am 9. Jun. früh gesehen zu haben; doch sey sie von weit kürzerer Dauer gewesen.

IV.

Aus den von andern Augenzeugen gemachten Beobachtungen, welche Herr Lohrmann mit den seinigen zusammengestellt hat, ist noch Folgendes mitzutheilen:

"Mehreren Sagen zufolge, schreibt Herr Fr. Carl Pressler, soll dieser Streisen im gelben Glanze schon weit früher senkrecht über der Sonne sichtbar gewesen seyn, ehe sie den Horizont erreicht hatte; auch wollen mehrere denselben am 9. Jun. Morgens vor Sonnensufgang jedoch in minderer Lichtstärke gesehen haben."

Herr Joseph Friedrich Tullmann, gleichfalls zu Dresden, bemerkte die Lichtsäule erst als die Sonne den Horizont fast erreicht hatte; er sah dieselbe durch lichtes Gesträuche glänzen, ohne entscheiden zu können, ob sie sehon den Horizont berührt habe. — Er zeichnete die Erscheinung eben so ab, wie Hr. Töpfer: "ihr Licht, fügte er bei, war in der Gegend a orange und verlor sich nach b zu ins Weiße; später wurde es blasser und röthlich und verlor sich ohngefähr gegen 9 bis ¾ auf 10 Uhr gänzlich. Die Luft war von Wolken ganz rein, jedoch zeigten sich am Horizont Dünste und namentlich schienen diese in dem Streifen bemerkbar."

V.

Auch an mehreren Orten in Böhmen, namentlich zu Teplitz und Prag, wurde dasselbe Phänomen gleichzeitig beobachtet. In Prag sah es der
bekannte Astronom David, welcher darüber in
der Prager Zeitung vom 2. Aug. eine auch in der
Berliner Vossischen Zeitung (St. 191. v. 16. Aug.)
abgedruckte Nachricht giebt. David beschreibt
die von ihm zugleich mit Professor Bittner
beobachtete Erscheinung als eine pyramidenförmige lichte Sonnensäule. "Sie erreichte beiläufig die
Höhe von 5 (?) Grad", sagt et, "glich einer lichten
Feuerpyramide und hatte eine schön begränzte
Figur. Sie behielt 15—20 Minuten nach Sonmenuntergang eine fast gleichbleibende Höhe;
nahm aber immer ab, wie sich die Sonne tiefer

unter den Horizont senkte und wandte sich mit der Sonne immer weiter gegen Norden. Nach 9 Uhr sah man nur noch einen schmalen Theil davon in Gestalt eines abgestumpften lichten Kegels. Diese Sonnensäule war eine eben so schöne als seltene Erscheinung, welche die Aufmerksamkeit eines jeden Naturbeobachters in Anspruch nahm. Sie ist in doppelter Hinsicht merkwürdig: 1) dass sie bey so trockener und heiterer Luft und in so weiter Entfernung zu sehen war; 2) bei einer Wärme von 17° R. im Schatten. Das Hygrometer zeigte 211° Trockenheit; das Barometer stand auf 27° 7,5". Man hat diese Sonnensäule nicht nur zu Prag, sondern auch an mehreren Orten Böhmens Zn Zlonitz sah sie der Braumeister Adalbert Kostelniczek vom Sonnenuntergange bis halb 9 Uhr. Zu Smetschna beobachtete sie Herr Caplan P. Adalbert Litschka vom Sonnenuntergange bis nach 9 Uhr. Zu Radaun, beim Amtsorte Zebus, sah sie der jubilirte Oberamtmann Herr Vincenz Richter, mit vielen andern Leuten, die sich an dieser Lichterscheil nung, die sie noch nie gesehen hatten, 'ergötzten' und sich darüber verwunderten. Zur Winterszeit bei Kälte und dichter Luft erscheinen solche Sonnensäulen nicht so selten, als im Sommer bei durch große Wärme verdünnter Luft. Als ich 1793 am 18. Januar Morgens bei 9 Grad Kälte mit dem sel. Astronom Heren Strnad, auf Schlitten nach Brandeis fuhr, sahen wir vor Sonnenaufgang eine solche pyramidenförmige Sonnensäule in einer Höhe von 8 bis 4 Grad; ihre untere Fläche über

der Sonnenscheibe war sehr licht, die obere aber blass und lichtschwach. Bis gegen 10 Uhr Morgens sah man dazumal noch Spuren von dieser Sonnensäule. Die Luft war bei kaltem ONO ebenfalls ganz heiter.

VI.

In Leipzig hat der berühmte Naturforscher und Weltumsegler Tilesius dieselbe Erscheinung beobachtet, und schon einige Jahre früher hatte derselbe zu Mühlhausen ganz dasselbe Phänomen gesehen und eine Nachricht davon unserer naturforschenden Gesellschaft mitgetheilt mit der beigefügten Bemerkung, dass auch der berühmte Anatom Geheimerrath v. Sömmerring damals dieselbe Erscheinung gleichzeitig in Frankfurt am Mayn gesehen habe.

VII.

In der Gegend von Wittenberg ist die Krscheinung vom 8. Jun. d. J. gleichfalls beobachtet worden, und auch dort wollten Landleute, wie ich glaubwürdig in den nächsten Tagen darauf versichert wurde, am Morgen des folgenden Tages dasselbe Phänomen wiederholt gesehen haben.

Auch Beobachter aus der Gegend von Lützen habe ich gesprochen. Auf dem Wege von Halle nach Merseburg sah es Herr Kreisphysikus Dr. Wach. Da er im Wagen sitzend erst nach Sommenuntergang darauf aufmerksam wurde: so kam es ihm vor, als ob die Feuersäule ein wenig nördlicher stehe, als der Ort des Sonnenunterganges am 8. Jun. Und so war es auch. Denn die Feuersäule rückte nach David's vorhin angeführter

Beobachtung nördlich mit der scheinbaren Bewegung der Sonne fort, zum deutlichen Zeichen, dass die Erscheinung, woran auch kein Beobachter zweifeln konnte, allein durch das Sonnenlicht bedingt war. Der untere Durchmesser jenes Lichtkegels, dessen scheinbare Aehnlichkeit mit einem Kometenschweife mehrere Augenzeugen hervorhoben, erschien hier ohngefähr in der Größe von zwei Vollmonds - Durchmessern. Der feurige Kegel wurde etwa nach einer halben Stunde zuerst oben weiss und verlosch dann immer mehr von oben nach unten, so dass zuletzt eine weissliche noch immer deutlich begränzte Lichtsäule mit purpurrothem Fusse dazustehn schien. Auch Hr. Dr. Wach bemerkte, vor der nach Schätzung nahe 35° hohen Lichtsäule einige dunne Wolkenstreifen, während sonst der Himmel ganz rein und wolkenlos erschien. Unter den Beobachtern hier in Halle, deren sehr viele waren, da der schöne Abend nach einem drückend heißen Tage zu Spatziergängen einlud, nenne ich unsern berühmten Mathematiker Herrn Hofrath Pfaff, dessen Beobachtung ganz mit dem übereinstimmt, was hier mitgetheilt wurde. Einen jungen Mann, welcher am 8. Jun. auf dem Harz war, fragte ich, ob er nicht dasselbe Phanomen ge-Er hatte, wie er sagt, den Sonnenuntergang vom Brocken aus beobachtet, aber auf diesem Standpunkte nichts von jener Erscheinung wahrgenommen, die freilich auch bei uns erst nach Sonnenuntergang recht auffallend hervortrat, obwohl schon vorher wahrnehmbar.

Fragen wir nun nach dem Grunde dieser Erscheinung: so ist es einleuchtend, dass dieser nicht in den untern Theilen der Atmosphäre liegen konnte, weil das Phinomen so weit gesehen wurde. Es war mir angenehm, mich bei einem kleinen Ausfluge nach Dresden darüber mit einem vorzüglichen Naturbeobachter dem Hrn. Prof. Carus zu unterhalten, welcher in Landschaftsmalerei eben so ausgezeichnet ist, wie in Zoologie und vergleichender Anatomie. Derselbe versichert, dass ihm analoge Erscheinungen bei Beobachtungen des Sonnen - Aufgangs und Untergangs und überhaupt alles dessen, was sich auf Beleuchtung einer Landschaft bezieht, nicht entgangen seyen, wenn gleich sehr selten das Phänomen in solchem Glanze auftrete, wie es am 8. Jun. d. J. der Fall war. Er meint, dass durch den Einfluss überaus entfernter Wolkenstreifen sich eigentlich Säulen nach entgegengesetzter Richtung möchten gebildet baben, von denen jedoch die unter den Horizont perpendicular hinabgehende nicht sichtbar seyn konnte; indem diese oft vorkommende Streisenbildung des Lichtes nach vier gewöhnlich 90° von einander entfernten Richtungen keinem aufmerksamen Landschaftsmaler entgehen könne. Sonach also wäre diess ein Phänomen der Lichtbeugung, wie solches z. B. wenn eine Calcedonscheibe gegen das Licht einer Kerze gehalten wird, nach der Richtung der Streifen sich darstellt. Legt man einen zweiten Calcedon auf den ersten so, dass die Streisen beider perpendicular auf einander zu stehen kommen: so werden allerdings dadurch vier 90° von einander entfernte Lichtstreifen entstehen, eben so wie man sie bemerkt, wenn man durch ein feines Gewebe (z. B. ein schwarzes seidenes Tuch) das Licht einer Kerze beschaut. Auf ähnliche Art also wie die Streifen des Calcedons gegen das Licht einer Kerze, mögen wir uns vorstellen, daß überaus entfernte dem Aug unsichtbare Wolkenstreifen gegen die Sonne hier gewirkt haben.

Herr Professor Carus bemerkte übrigens, dass eine ähnliche, obwohl schwächere und unbestimmtere Erscheinung schon im März dieses Jahres gesehen worden seyn soll; und ich selbst habe eine ähnliche der Art am 29. August Abends einige Zeit nach Sonnenuntergang wahrgenommen zugleich mit Beobachtern, welche Augenzeugen des Phänomens vom 8. Jun. waren, und sogleich die Aehnlichkeit anerkannten, obwohl blos ein blauer, jedoch scharf begränzter Kegel in der Gegend, wo etwa die untergegangene Sonne sich befinden mochte, am fast wolkenlosen Abendhimmel erschien.

Hinzufügen will ich noch, dass auch in der bekannten Abhandlung von Hugenius de coronis et parheliis S. 70. eine Erscheinung angeführt wird, welche ganz zusammenstimmt mit der von Carus aufgefalsten Ansicht der Sache. Hier kommen nämlich vier unter rechten Winkeln sich kreuzende Lichtsäulen vor um den Mond herum: "Prima die, post oppositionem Solis et Lunae hora sexta 30' matutina (16. Dec. 1660), Luna 12 Gr. alta, tres Pseudo-Lunas cum genuina in occidente con-

spexi hac quidem facie (Fig. VIL). — Praeterea per ipsam genuinam Lunam, id quod rariseimum, amplissima crux albicans, seu argentea, incedebat, quae ab inferiore parte ad borizontem usque pretendebatur; a lateribus vero reliquis non omnino circulum attingebat." (Vergl. auch Art. erud. 1684. übers. in Gilb. Ann. 1804. B. 18. S. 103; auch neuerdings Gilb. Ann. 1823. B. 15. S. 108.)

Etwas Aehnliches hat Kästner am 4. Jan. 1750 zu Leipzig früh um 8 Uhr wahrgenommen und im Hamburger Magazin B. S. S. 66. mitgetheilt. "In einer wagrechten Linie, schreibt er, auf jeder Seite der Sonne ging von ihr ein weißlicher Schweif aus, der an ihr am breitesten war und sich nach und nach zuspitzte und verlor, dass es also liess, als ob die Sonne ein Paar Kometenschweise bätte." - Zugleich aber bildeten sich in dieser wagrechten Linie Nebensonnes, weil Stücke von auf der Sonne concentrisches Kreisen vom Horizont emporstiegen. Und was merkwürdig ist, schon mehrere Stunden vor Soemenaufgang hatte ein guter Beobachter am Monde (welcher im letzten Viertel war, da am 8. Jan. der Neumond eintrat) eben die Stücke von einem Hof und auch Nebenmonde gesehn; "nur ist durch des Mond ein weisslicher Strich eenkrecht, wie durch die Sonne wagrecht gegangen." - Erscheinungen, aber ganz genau wie die am 8. Jun. bei noter-oder aufgebender Sonne findet man zusammengestellt in Musschenbrök Intr. ad phil. nat. §. 2475-2477.

Aber es entsteht hier die Frage, wie ist es zu erklären, dass Wolkenstreisen in so bedeuten-

nicht mehr seyn kann, welche sie emporhält? Um darauf zu antworten, ist eine kleine scheinbare

Abschweifung nöthig von unserm Gegenstande.

Man erinnere sich an die böchst interessanten Beobachtungen, welche Dr. Thienemann in Leipzig über die Nordlichter gemacht und in Gilbert's Annalen 1823. St. 9. auf wenigen Seiten klar und bündig dargelegt hat. Der Hauptsatz der Beobachtung ist, "das Substrat des Nordlichtes sind die leichten im obersten Theile unserer Atmosphäre befindlichen als Bogen, Streifen oder Flocken eichtbaren Wolkenschichten, welche man im gemeinen Leben Wetterbäume, Windbäume und Wolkenschäfchen zu nennen pflegt." ---Thienemann sah bei seinem Aufenthalt in Island 1820 und 1821 "bei klarem Wetter, wie diese Wolken im Mittage sich bildeten und ihre gewöhnliche Gestalt annahmen und sobald es anfing dunkel zu werden, allmählig an Beleuchtung zunahmen, bis sie als gewöhnliche Nordlichter Bei Annäherung des Morgens wurden sie wieder blasser und erschienen nach und nach blos als gewöhnliche Wolken." ---Diese Wolken nun scheinen continuirlich Licht auszustrahlen, so dass ihr Schimmer blos überglänzt wird durch das Tageslicht; darum sah sie Herr Dr. Thienemann im Frühjahr 1821 unter gleichen Umständen, wo sie im Winter sehr hell erschienen, ganz! blas und erst gegen Mitternacht, während sie im Winter oft schon gegen 3 Uhr Nachmittags sichtbar waren. - "Eine

größere Anhänfung der leuchtenden Substanz, fügt Thienemann bei, kann freilich auch bei weniger finsterer Nacht das Nordlicht sichtbar machen. Doch geschieht dieses nicht sehr hänfig und nur unter ganz besondern Umständen, weshalb in unsern Gegenden sehr selten Nordlichter dem Unkundigen erscheinen. Ich habe auf meiner ganzen Rückreise von Island nach Leipzig über Kopenhagen, Christiansö, Kiel, Hamburg au allen Orten vom September vorigen Jahrs bis Februar dieses Jahrs deutliche Nordlichter, doch gewöhnlich erst um Mitternacht leuchten gesehn."

Ganz übereinstimmend mit Thienemann's Beobachtungen sind die, welche Dr. Richardson auf der Entdeckungsreise nach dem Polar-Meere während des Winteraufenthaltes 1822 unweit des Kupferminen Flusses (64° 28' N.B.) gemacht und der verewigte Gilbert a. a. O. damit zusammengestellt hat.

Nun aber bitten wir zu erwägen, in welcher Höhe die Nordlichter erscheinen, so dals Bergmann das Minimum ihrer Höhe auf 30, das Maximum auf 232 geogr. Meilen setzt. Auf alle Fälle lag der Mittelpunct vieler, die gesehn und berechnet wurden, weit über den Luftkreis hisaus, wenn wir die Höhe der Atmosphäre, wie sie durch die barometrische Höhenmessung formel oder durch astronomische Strahlenbrechung gegeben wird, zum Maasstabe nehmen.

Erwägen wir aber, dals uns bei der Erscheiaung des Nordlichtes alles an Elektricität und den damit zusammenhängenden Magnetismus erinnert

und eben daher die wahrscheinlichste Erklärung desselben von diesen Naturkräften ausgeht: mögen wir wohl annehmen, dass wenn im elektrischen Glanze jene leuchtenden Wolken schimmern, es auch die elektrische (oder elektromag- netische) Kraft sey, welche sie über den Luftkreis so hoch emporhebt. Es erscheint sonach unsere Erde außer der unteren Wolkensphäre noch von einer höheren leuchtenden umgeben, gerade so, wie es sich Herschel, seinen Beobachtungen gemäss, bei der Sonne vorstellt; und auf neue-Weise bestätiget es sich was ich (B. 10. der ält. Reihe d. J. S. 69.) aus andern Gründen zu beweisen suchte, dass zwischen Sonne und Planet kein specifischer Gegensatz, sondern blos eine graduelle Verschiedenheit Statt finde. Und da eine unverkennbare Periodicität der Nordlichter zu bemerken, so ist also periodisch der Schimmer jener aus einzelnen Lichtwolken gebildeten leuchtenden Sphäre, von welcher unsere Erde umgeben wird, was gleichfalls an mehrere über Sonnenflecken und das Licht der veränderlichen Sterne gemachte Beobachtungen erinnert.

Fragt man aber, warum vorzüglich in nördlichen Gegenden jene Lichterscheinungen sichtbar
sind: so kommt, abgesehn von der tieferen Nacht,
aus welcher sie dort lebhafter hervortreten, auch
die Anhäufung der atmosphärischen Elektricität in
den Polargegenden in Betracht. Richardson
in seiner vorbin angeführten Abhandlung hebt
die starke in unsern Klimaten beispiellose Stärke
der atmosphärischen Elektricität nordischer Re-

gionen besonders hervor. "Die Elektricität unserer Körper, sagt er, war zu Zeiten so grols, dals die Hollundermarkkügelchen augenblicklich weit anseinander gingen, wenn wir die Hand dem Elektrometer näberten; und unsere Haut war mitten im Winter so trocken, dass wenn wir die Hande an einander rieben, ihre Elektricität bedeutend zunahm und zugleich ein Geruch sich verbreitete, dem ähnlich, der entsteht, wenn das Kissen der Elektrisirmaschine stark an den Cylinder gerieben wird. Dasselbe wurde noch stärker an einigen ausgestopften vierfülsigen Thieren wahrgenommen, welche in unserm Zimmer hisgen; häufig nahmen ihre ausgestopften Häute, sie mochten gerieben werden oder nicht, eine solche elektrische Ladung an, dass wenn man ihnen die Knöchel der Finger näherte, sie einen empfindlilichen Schlag gaben, den man bis in den Ellenbogen fühlte." — Es ist nicht zu übersehen, dass außer der Trockenheit der Luft, auch im Sinne der krystall-elektrischen Theorie, die raschen Krystallisationen (welche bekanntlich zuweilen mit lebhafter Lichterscheinung verbunden sind) in jeper nördlichen Zone als Quelle der Elektricität in Betrachtung kommen, wie denn auch v. Grottbuss beim raschen Gefrieren des Wassers wirklich die Entstehung derselben wahrgenommen hat. Und im Sinne derselben Theorie wird selbst jede Wolkenbildung, je rascher sie in dem, von höbera aquatorischen Gegenden gegen die Pole gleichsam abflielsenden, mit Dünsten beladenen Luftstrom eintritt, desto mehr mit Erregung von Elektrici-

tät verbunden seyn, deren Ausstrahlung begünstigt ist durch den Mangel an Luft in jenen höhe-. ren Regionen. Nimmt man hinzu, dass die elektrisirten Lufttheile schon durch elektromagnetische Anziehung ein Bestreben zu den magnetischen Polen der Erde haben: so kann man sich noch weniger über eine Anhäufung leuchtender. elektrischer Wolken in nordischen Gegenden wundern, und es erhellt, warum diese vorzüglich (nicht der magnetische Aequator) der Schauplatz jener Lichterscheinungen sind, welche wir eben darum mit dem Namen Nordlicht zu bezeichnen pflegen.

Alles diess aber hab' ich besonders darum angeführt, weil ich ältere fast ganz vergessene Beobachtungen auffand, welche mit der Erscheinung am 8. Jun,, wovon hier die Rede, zugleich, aber auch mit dem Nordlichte, verwandt sind.

In den Philosph. Transact. B. 80. für das Jahr 1790. S. 43. befindet sich ein Brief von. F. J. H. Wollaston über einen merkwürdigen Lichtstreifen, welcher an mehreren Orten Englands am 23. Febr. 1784 gesehen wurde von 9 Ubr. 5 Minuten Abends bis 9 Uhr 25 Minuten und sich quer über die Hemisphäre von West nach Ost ver-Er stieg etwa 10 Grad südlich vom Westpunct auf und 20° nördlich vom Ostpuncte wieder binab in den Horizont. Der Bogen stand also ziemlich perpendicular auf der Richtung des magnetischen Meridians im Jahr 1784. Das Licht desselben war stät, nicht schwankend gleich dem eines Nordlichts; das westliche Ende war am breitesten und wurde schmaler gegen das Zenith

hin, so dass die Erscheinung aussah wie der Schweif eines Kometen, dessen Kern im Horizonte wäre.

Hutchinson, der denselben Bogen beschreibt, bestimmt seine Lage von WSW nach ONO und bemerkt, dass der ganze Himmel wolkenlos und ruhig und kein Nordlicht zu sehen war am Himmel bis dieser lichte Streifen matt zu werden begann, wo dann ein schwacher Schein sichtbar wurde gen Norden.

Auch Franklin beobschtete denselben lichten Streifen, den er breiter als einen Regenbogen schildert und hebt gleichfalls die Wolkenlosigkeit des Himmels hervor.

Am ausführlichsten spricht darüber Edward Pigott und vergleicht jenen lichten Streifes, von 4° etwa in der Breite, mit einer hellen weisen Wolke, obwohl derselbe zuerst einen sehr schönen regelmäsigen Bogen darstellte, der jedoch nach wenigen Minuten seine Gestalt ein wenig änderte. Auch bemerkte dieser Beobachter denselben schwachen Nordschein am mitternächtlichen Horizont, welchen Hutchin son wahrgenommen hatte. "Unter den Erscheinungen dieser Art, fügt er bei, welche in den philosoph. Transact. erwähnt werden, sind zwei, welche so vollkommen mit der beschriebenen übereinstimmen, dass sie die Aufmerksamkeit der Naturforscher verdienen; eine wurde 1734 und die andere 1749 gesehn."

Da aus verschiedenen Standpuncten dasselbe Phänomen beobachtet worden war: so berechnete Cavendish dessen Höhe, und fand, dass eie nicht weniger als 52 engl. Meilen, aber auch nicht viel mehr als 71 Meilen betragen konnte.

Werfen wir nun wieder einen Blick auf das Phänomen vom & Jun., so können wir vermuthen, dass dieselbe Wolke, welche die kegelförmige Lichterscheinung bei untergehender Sonne hervorbrachte, in dunkeler Nacht gleich einem Kometenschweif (obngefähr wie im Jahr 1754, 1749 und 1784) wurde geglänzt haben. Natürlich aber konnte im hohen Sommer, wo in unsern Gegenden nie vollkommene Nacht eintritt, dieser Lichtschimmer der fernen Wolkenstreifen nicht wahrgenommen werden, doch zeigten sich die Wolkenstreifen durch das Lichtbeugungsphänomen bei untergehender Sonne. Aber da jene Nordlichtwolken oft lange rubig an demselben Platze stehen, wie Thienemann in Island es beobachtete: so wird es begreiflich, wie eine analoge Erscheinung nur schwächer am Morgen des 9. Jun. eintreten konnte, so ferne nämlich dieser Wolkenbogen, wie jener vorhin beschriebene am 28. Febr. 1784 (der nur am östlichen Theile schmaler war) sich über den ganzen Himmel hinzog.

Während übrigens die Bildung leuchtender Wolkenbögen zu den Seltenheiten gehört in unsern Gegenden, ist, wie Thiene mann hervorhebt, "die gewöhnliche Gestalt des Nordlichtes in Island die bogenförmige von NO nach SW oder etwas nach der einen oder andern Seite abweichend;" und der verewigte Gilbert bemerkt dabei, dass die magnetische Abweichung zu Akur-Eyri, wo Thiene mann beobachtete,

gegenwärtig etwa 45° betrage, folglich der magnetische Meridian von SO nach NW gerichtet sey.

Da aber die Nordlichter gewissermalsen als Gewittererscheinungen nördlicher Gegenden zu betrachten sind, so ist es interessant zu sehen, dals gemäß den von unserer naturforschenden Gesellschaft in Halle gesammelten Beobachtungen die Hauptrichtung des Gewitterzuges in unsern Gegenden gleichfalls ohngefähr perpendicular auf den magnetischen Meridian ist, und ich suchte auf diese merkwürdige Linie noch in anderer Beziehung im 7. Bande dieses Jahrbuchs S. 339. und im 9. Bde. S. 392. die Aufmerksamkeit der Naturforscher hinzulenken.

Hervorzuheben ist noch, dass man in Perioden wo Nordlichter häusig in unsern Gegendungesehen wurden (z. B. von 1720—1750 wo über 4000, oder von 1770—1780 wo 402 erschienen) öfters bei starkem Nordlicht helle oder röthliche Streisen beinahe von West nach Ost sich hinziehen sah und zur Bezeichnung derselben der Ausdruck Querband gewöhnlich wurde. Es ist daher nicht unwahrscheinlich, dass Erscheinungen, wie die vom 8. Jun. und die wenn gleich schwächeren doch damit verwandten vorhin erwähnten, als Vorboten einer wiederbeginnenden Nordlichtperiode zu betrachten seyen.

Zum Schlusse will ich noch eine merkwärdige Beobachtung aus Brewster's philos. Journ. (übers. in Gilbert's Annalen B. 15. S. 68) erwähnen, woraus gleichfalls hervorgeht, dass die Elektricität in unseren Gegenden ein Streben zeigt

nordlichtähnliche Erscheinungen hervorzubringen, oder mit andern Worten ein Uebergang der Gewitterperiode (im Voltaischen, nur ein wenig weiter ausgedehnten, Sinne dieses Wort verstanden) in eine Nordlichtperiode zu erwarten sey. Abends nach \(\frac{1}{2} \) Uhr d. 23. Aug. 1821 liess sich nämlich zu Belleville in Inverness-Shire nach Siiden zu entfernter Donner hören und man sah nach dieser Himmelsgegend zu sehr helle Blitze, die aus einer kleinen schwarzen nah am Horizonte stehenden Wolke ausgingen. Aber, was Verwunderung erregte, der grössere Theil des Himmels war mit leuchtenden Massen gleich denen, welche das Nordlicht ausmachen, bedeckt; und das Blitzen wurde auf eine eigenthümliche Weise längs diesen Lichtmassen fortgepflanzt und noch sonderbarer war es, dass sich diese leuchtenden Flecke in der Zwischenzeit zwischen zwei Blitzen in einer zitternden oder wellenden Bewegung befanden, gerade wie das Licht bei Imehreren Arten von Nordscheinen. Brewster, der diese Erscheinung selbst beobachtete, macht daraus, dass diese leuchtenden Wolken offenbar mit der Gewitterwolke in Verbindung standen, den naturgemäßen Schluss, dass wir berechtiget sind, beide Erscheinungen von atmosphärischer Elektricität abzuleiten und das Nordlicht aus demselben Gesichts-Gilbert aber meinte in puncte zu betrachten. einer beigefügten Note, das nicht Grund genug vorhanden sey "um ein blos zufälliges Zusammentreffen dieses Gewitters mit einem Nordlichte unwahrscheinlich zu machen." - Indess da die

380 Schweigger üb. eine leucht. Erschein.

leuchtenden Wolken, wie Brewster ausdrücklich hervorhebt, nicht am nör ilichen Theile des Horizontes erschienen, sondern vielmehr am sadlichen: so wird es schwer sie als Erscheinungen eines Nordlichtes aufzufassen. Sieherlich ist also die Art, wie Brewster die Sache aufgefalst hat, die richtige. Und in diesem Zusammenhange fübre ich an, dass auch der 8. Jun. 1824, welcher uns zu allen diesen Betrachtungen Aniais gab, ein ganz zur Gewitterbildung geeigneter Tag war. Die Hitze war, gemäls der Beobachtung des Hra. Dr. Winkler, am Morgen schon 16,4° R., stieg bis Mittags um 2 Uhr auf 19.5° und war Abends 10 Uhr noch 13,1°, während der Barometerstans Morgens 8 Uhr 335.85, Abends 6 Uhr 335,34 betrug, dann aber bis 10 Uhr auf 335,46 wieder stieg. Der 712, 8te und 9te Jun. waren die beisesten im ganzen Monate. Zugleich erregte besonders am 8. Jun. die Hitze ein so drückendes Gefühl, dass man wohl Gewitterwolken bätte erwarten mögen. Indels der Himmel blieb vom ?ten bis zum 9ten Jun. vollkommen rein und klar. Erst am Morgen den 10. Jun. war der Himmel trab; und Nachmittags bildeten sich Gewitter gegen Osten, so dals man gegen 5 Uhr schwachen Donner hörte. Die Temperatur an diesem Tage war schon gesunken, und sank in den folgenden Tagen immer mehr. Statt dass sich also in jenen heilsen Tagen Gewitter herabsenkten, scheinen sich elektrische Lichtwolken erhoben zu habes. welche die glänzende Erscheinung veranlaisten bei Sonnenuntergang am 8ten und eine schwächere im äholiche am 9. Jan. bei Sonnenaufgang. Und na wird auch, im Zusammenbange, in welchem bier die Sache aufgefalst, verständlich was Wales erzählt, (Phil. Trans. LX. 129.) dass er auf der Hadsonsbay fast täglich solche Lichtstreifen gesehn.

Erklärung

an die Leser des Jahrbuches der Chemie und Physik.

Zu Anfange dieses Jahres erklärte der Herausgeber der vorliegenden Zeitschrift, dass er dieselbe mit Beziehung auf den Verein zur Verbreitung von Naturkenntniss und höherer Wahrheit fortzusetzen beabsichtige. Denn schon bei Stiftung dieses naturwissenschaftlichen Vereins war von einer zum Besten desselben herauszugebenden Zeitschrift die Rede, und es schien nun Zeit, der Ausführung dieses Planes näher zu treten. Da es jedech nicht sogleich thunlich war, eine eigene Expedition jenes Vereins zu begründen: so entschloss sich die achtungswürdige Buchhandlung des Herrn Hemmerde und Schwetschke zu Halle, den Verlag dieser Zeitschrift vorläufig in der Art zu übernehmen, wenigstens einige Procente des Gewinnes dem Verein überlassen würden. Unentbehrlich aber wurde immer mehr und mehr die Begründung einer eigenthümlichen ausgedehnteren Geschäftsführung bei diesem naturwissenschaftlichen Unternehmen, besonders auch für den Fall, wenn von Missionarien, oder von andern Reisenden, Naturmerkwürdigkeiten eingesandt werden sollten, wie wir allerdings zu erwarten berechtigt sind, da der Plan dieses Unternehmens durch die Prankischen Stiftungen an alle Missionsplätze versandt ist. Auch liegt es in den Statuten dieses Vereins, welche die Genehmigung des Staates erhalten haben, dass er die Mittel seines Bestehens durch kaufmännischen Verkehr erwerbe, um dadurch einmal selbstständig werden zu können, und nach einer Reihe von Jahren nicht mehr der Unterstützung durch Sammlung von Beiträgen zu bedürfen, wie solches in dem ersten und zweiten Jahresbericht über denselben umständlich hervorgehoben wurde. Demnach war es rathsam, die zur statutenmässigen Befestigung des Ganzen nothwendige Begründung einer wohlgeordneten Geschäftsführung nicht allzulang zu verschieben; und in dieser Beziehung schien die Uebergabe einer in ihren ihnern und äußern Verhältnissen seit einer Reihe von Jahren geregelten und hegründeten Zeitschrift an diesen naturwissenschaftlichen Verein einen wesentlichen Fortschritt desselben herbeiführen zu können. Es wird demnach dieses Jahrbuch der Chemie und Physik (welches gemäß der zum Schlusse des gten Bandes abgegebenen Erklärung gewissermaßen schon als eine Zeitschrift jenes Vereins anzusehen war) vom neuen Jahr an in der Expedition des mit den Frankischen Stiftungen verbundenen wissenschaftlichen Vereins zur Verbreitung von Naturkenntniss und höherer Wahrheit erscheinen.

Die achtungswürdige Buchhandlung des Herrn Hemmerde und Schwetschke hat, wie zu Anfang dieses

Jahres sogleich ausgemacht war, die Versendungsliste dieser Zeitschrift freundlich mitgetheilt; und da auf der andern Seite Verbindung mit einer bedeutenden Leipziger Buchhandlung zu den Zwecken dieser Expedition nothig schien: so hat die berühmte Buchhandlung des Hrn. F. C. W. Vogel in Leipzig sich auf eine höchst würdige und verbindliche Weise bereit erklärt, die Zwecke dieses Vereins thätig fördern m helfen und die Commissionsgeschäfte für denseiben in Leipzig zu besorgen, so dass alle Bestellungen in Beziehung auf dieses Jahrbuch der Chemie und Physik durch diese ausgeseichnete Buchhandlung eben so gut als unmittelbar durch die Expedition des Vereins gemacht werden konnen. Und bei solcher Einleitung der Sache bleiben, wie sich von selbet versteht, die den Theilnehmern an dieser Zeitschrift wohlbekannten äußern Verhältnisse, sowohl in Beziehung auf die achtbaren Buchhandlungen, von welchen dieselbe hisher bezogen wurde, als hinsichtlich auf Honorirung der von gelehrten Mitarbeitern eingesandten Abhandlungen, durchaus dieselben, wie sie bisher bestanden.

Der Herausgeber hofft für den naturwissenschaftlichen Verein, dem er selbst zur Beginnung dieses Unternehmens die nöthigen Mittel darbieten wird, nach und nach so viel un gewinnen, dals derselbe späterhin das Werk aus eigenen Mitteln fortsetzen und sich selbst den Redacteur dieser Zeitschrift wählen kann. Auf solche Weise mochte vielleicht, wenn diese Zeitschrift auch ferner, wie bisher, sich des Beifalls des Publicums zu erfreuen hat, etwas begründet werden, was fortlebt und fortwirkt für jenen Verein, auch nach dem Tode des gegenwärtigen Herausgebers dieses Journais. Und mit solcher Beziehung, um zu bezeichnen, dass diese Zeitschrift ein Eigenthum jenes naturwissenschaftlichen Vereins werden soll, ihm gleichsam als ein Vermächtnis übergeben, mag auf dem Titel derselben noch der Zusatz beigefügt werden, dass sie als eine Zeitschrift jener gelehrten Gesellschaft zur Verbreitung von Naturkenntniß und höherer Wahrheit herausgegeben werde. Auch soll in derseiben Beziehung für neu binzutretende Leser, außer dem bisberigen, noch ein besonderer Titel jedem einzelnen Bande beigelegt werden, während der Titel des monatlichen Umschlags jedes einzelnen Hestes wie bisher die fortlaufende Bandezahl bezeichnet.

Letzteres kann zugleich als Gewährleistung diesen, dass diese Zeitschrift nach wie vor ihren alten Charakter unverändert beibehält. Alles nämlich was jenen naturwissenschaftlichen Verein betrifft, wird wie bisher der kurze Jahresbericht umfassen; und selbst über Urgeschichte der Physik und den Ursprung des Heidenthums aus missverstandener Naturweisheit, (worüber sich so vieles auf Astronomie bezügliche sagen ließe, da z. B. über den Zusammenhang des indischen Heidenthums mit einer missverstandenen alten Astronomie kein Zweisel obwaltet bei allen, welche in Indien gewesen, oder sich mit indischen Alterthümern bekannt gemacht haben) selbst darüber werden memals Abhandlungen in diese Zeitschrift ausgenommen werden, welche nicht, wie die bisher darin erschienenen, un-

mittelbares Interesse für Chemie und Physik haben. Gerade dieses gehörte stets zu dem Charakter dieser Zeitschrift, sich streng in dem wissenschaftlichen Kreise zu halten, welchen sie ursprünglich sich vorgezeichnet hat; und sie wird demselben auch künftigkin mit aller Gewissenhaftigkeit treu Der Zusatz auf dem Titel, dass dieses Jahrbuch der Chemie und Physik als eine Zeitschrift des wissenschaftlichen Vereins zur Verbreitung von Naturkenntniss und höherer Wahrheit zu betrachten sey, führt also keine Abanderung in Beziehung auf das innere Wesen derselben herbei, sondern spricht in der That blos aus, was dieses Jahrbuch seiner Tendenz nach schon seit einigen Jahren war, von der Periode an, wo zuerst aufmerksam gemacht wurde auf die Urgeschichte der Physik und auf den Einfluss, den die Naturwissenschaft früher auf die Welt und das Menschengeschlecht hatte und noch jetzt *) haben kann, sobald die na-

^{*)} Man erwäge, was noch vor zwei Jahrhunderten in Chine. Japan und Indien, also unter den unzugänglichsten Völkern, auf welche unter allen am schwersten zu wirken ist. ausgerichtet wurde durch Naturwissenschaft und dass einzig und allein die Streitsucht und Habsucht der Europäer es war, welche dieses wohlbegründete folgenreiche Werk in dem Grade vereitelte, dass Japan, damals so zahlreich besucht von den Europäern, selbst dem Handelsverkehr fast unzugänglich geworden ist. Man erwäge ferner, ob Glauben an Hexen - und Gespenster - Fabeln, der im Mittelalter neben dem Christenthum im Leben und selbst vor Gerichtshöfen galt, nicht mindestens gleich zu achten sey dem mythologischen Glauben und nicht gleich verderblich wirkte, während gar nichts Gutes genannt werden kann, was daran auch nur zufällig sich anschloß; und erwäge, ob von diesem traurigen Heidenthume wir durch etwas anderes befreit worden seyen, als durch gründliches Studium der Natur? Wird nicht heutiges Tages noch (man lese die B. 10. S. 104-110 erzählte Geschichte) von unwissenden italieuischen und spanischen Matrosen, blos aus Unkunde der Natur, der Cabir Hermes als ein Heiliger angebetet? - Man erwäge diels alles wohl und frage sich dann, was auszurichten seyn möchte in der Welt, wenn die Bibelgesellschaften an ihr rühmliches Beginnen noch ein anderes dem Begriffe nach dazu gehöriges anschlielsen wollten, nämlich außer der Kenntniss eines neueren göttlichen Buches auch Kenntniss des älteren, worauf sich jenes beruft, nämlich der von Gott für alle geschriebenen Bibel der Natur unter den Völkern zu verbreiten, oder mit andern Worten zu reden, wenn für die Missionarien (deren Begriff im Laufe der Zeiten hier und da die ursprüngliche Bedeutung fast ganz verlor) wenn, sage ich, für alle Missionarien dasselbe Gesetz geschrieben würe, das für die Sohwedischen Landgeistlichen gilt, dass sie der Arzneiwissenschaft kundig, vertraut also seyen mit den Offenbarungen Gottes in der Natur, deren Gering-

turwissenschaftlichen Männer nicht einzig und allein an das Technische denken wollen, wenn vom Eingreifen ihrer Wissenschaft in die Welt und das Leben die Rede ist.

Späterhin wenn es einmal gelingt, Reisende von Seiten des Vereins zur Verbreitung von Naturkenntnis und höherer Wahrheit auszusenden, dann mögen wohl auch Nachrichten dieser Reisenden, welche jedoch stets zugleich naturwissenschaftliches Interesse haben werden, in der vorliegenden Zeitschrift, jedoch als besondere Beilage, mitgetheilt werden.

Eine einzige neue Einrichtung konnte schon jetzt bei dem neuen Jahrgange dieser Zeitschrift Statt finden. Wemigstens will ich sie in Vorschlag bringen. An die Ueberblicke der ausländischen Literatur liessen sich nämlich kurze Anzeigen von Büchern anschließen, die in Deutschland ther Chemie und Physik erschienen; jedoch lediglich von den Verfassern selbst in der Art geschriebene Anzeigen, wie die Ueberblicke einzelner Abhandlungen auf dem Umschlage dieses Journals geschrieben sind, bles um die Tendens des Ganzen zu bezeichnen und einige Hauptsätze hervorzuheben. Die Grenze einer solchen Selbstrecension müsste aber im Durchschnitte ohngefahr eine mit kleinen Lettern gedruckte Seite seyn. Absprechender Recensionen nämlich, deren Auctorität auf der Anonymität beruht, scheint das Publicum endlich müde; gründliche Anzeige aber einer Schrift kann offenbar niemand besser machen als der Verfasser selbst, welcher, sofern er entweder sprechende Thatsachen hervorhebt, oder sich mit Worten und Redensarten begnügt, zugleich einen Maasstab darbietet über den Gehalt der Schrift zu urtheilen. Eines Versuches wenigstens ist die Sache werth, wenn anders es jemanden gefällt, eine kurze Anzeige einer von ihm herausgegebenen chemischen oder physikalischen Schrift einzusenden.

Was übrigens der Herausgeber dieser Zeitschrist in der Erklärung an die Leser zum Schlusse des 9. Bandes dieses Jahrbuches äusserte "dass er mit desto größerer Liebe sich "der Fortsetzung dieser Zeitschrist hingebe, je erfrenlicher "es ihm sey, nun alle seine verdienstvollen Mitarbeiter als "Mitarbeiter an einem in mehrfacher Beziehung ihm so "theuern wissenschaftlichen Vereine, ja als Beförderer des"selben alle Leser dieser Zeitschrift betrachten zu können"; — solches gilt jetzt doppelt und dreifach, indem nun erst ausgeführt und erreicht werden kann, was damals hios begonnen und eingeleitet wurde.

schätzung stets mit Schaden für Geist und Herz verbunden war, bei Einzelnen sowohl, als bei ganzen Völkern.

Und wenn sich jemand diess alles lebhast gedacht hat: so bitten wir ibn sich selhst zu fragen, ob es nicht würdig sey zu streben wenigstens sey es auch unter mannigfachen Gegenwirkungen) nach Erreichung eines solchen Zieles, was eben der Zweck ist unsers Vereines zur Verbreitung von Naturkenntnis und höherer Wahrheit.

Ueber

Expansivkraft der Wasserdämpfe,

T O T

Dr. L. F. Kaemtz.

gelesen in der naturforschenden Gesellschaft zu Halle am 18ten September 1824.)

t dem für die Physik im Allgemeinen und ganz onders für die Maschinenlehre so wichtigen mente, wo Watt die Dampfmaschinen valkommnete und gemeinnütziger machte, Black le Theorie der latenten Wärme aufstellte und Lüc seine Ansichten über die Verdunstung Wassers gab, war es den Physikern sehr darzu thun, genaue Angaben für de den veriedenen Temperaturen entsprechenden Expangräfte des Wasserdampfes zu erhalten, und ans sen Beobachtungen das mathematische Gesetz dieselben herzuleiten. Es stellten deshalb eieder besten Beobachter, namentlich Schmidt i Dalton, zu welchen sich in neuern Zeiten ch mehrere andere gesellten, Versuche über sen Gegenstand an, aus welchen scharfsinnige 25 Journ. f. Chem. N, R, 12, Bd. 4. Heft.

Mathematiker dann Formeln herleiteten, um diese Expansivkräfte bei einer jeden Temperatur zu berechnen. Unter letztern zeichnen sich Soldner, Mayer, Prony und Biot aus, Manner welche allenthalben Licht verbreiteten, wohin sie ihre Schritte nur lenkten. Indessen waren die Versuche, welche jene Mathematiker ihren Untersuchungen zu Grunde legten, zum Theil nicht sehr genau (wie namentlich die Versuche Betancourt's, welche Prony benutzte), theils sind nach der Zeit, wo jene Männer diesen Gegenstand bearbeiteten, neue Versuche bekannt gemacht, welche in den frühern besonders Dalton'schen Versuchen die kleinen nicht zu vermeidenden Beobachtungsfehler aufheben, oder doch kleiner machen.

Gesetzes selbst übergehen, wollen wir die Versuche der verschiedenen Experimentatoren näher betrachten. Der erste, welcher sich (so viel mir bekannt ist) mit diesem Gegenstande beschäftigte, war Heinrich Ziegler, welcher das von ihm gefundene Resultat in seinem Specimen physicochemicum de Digestore Papini, ejus structura et usu, primitias experimentorum novorum circa fluidorum a calore rarefactionem et vaporum elasticitatem exhibens. Basileae 1769. 4. mittheilt. Er verwandelte den Papinschen Digestor in ein Amontonsches Thermometer und so konnte er die Kraft der Dünste durch die Höhe einer Quecksilbereinle bestimmen, welche nebst dem Druck der

äußern Luft der Kraft der Dünste das Gleichgewicht hielt. Zugleich aber brachte er auch ein Fahrenheitsches Quecksilberthermometer dabei an, um den Grad der Hitze bestimmen zu kön-Doch zeigte das Thermometer nicht den Grad der Hitze in dem Digestor selbst an, weil es in einem mit Oel gefüllten Gefälse stand, das zwar in den Papinschen Topf hinabging, oben aber offen war und deshalb mehr Zeit gebrauchte, die Temperatur zu erlangen, als die Luft und der Dampf in dem Digestor. Er prüfte nun zuerst die Expansivkraft der Luft allein; sodann prüfte er die Expansivkraft der mit Luft gemischten Wasserdämpfe und leitete alsdann die blosse Expansivkraft der Wasserdämpfe daraus her. Ich theile hier einige seiner Beobachtungen aus Lambert's Pyrometrie \$. 244. mit: (vergl. Langsdorf's Versuch einer neuen Theorie hydrodynamischer und pyrometrischer Grundlehren §. 319 u. folg.)

Fahren- heit	Luftther- mometer	Queck- silber- säule	Kraft der Dünste und der Luft	Kraft der Dünste allein	Ver- hältnis
50°	10370	27"	1,000	1,000	1,00
141	1224	37	1,370	1,180	1,16
170	1283	47	1,741	1,238	1,41
193	1331	57	2,111	1,248	1,64
220	1386	77	2,852	1,337	2,06
254	1456	107	3,963	1,404	2,82
271	1491	137	5,074	1,438	3,53
259	1528	157	5,815	1,474	3,95

Die in der zweiten Spalte erwähnten Grade des Luftthermometers beziehen sich auf die von

Lambert gefundene Ausdehnung der Luft Setzte er nämlich das Volumen der Luft bei der Temperatur des gefrierenden Wassers == 1000, so war dieses bei der Temperatur des siedenden Wassers 1375, wofür er als runde Zahl 1370 nimmt. Er fand also in diesem am 31. Jan. 1776 angestellten Versuche genau dieselbe Größe für die Ausdehnung der Luft, welche sich späterhin aus den Beobachtungen Gay-Lussac's ergab. Siebe Lambert's Pyrometrie § 87 — 89.

Man begnügte sich längere Zeit mit diesen sehr unvolikommenen Versuchen von Ziegler. Etwas genauere Versuche stellte Watt bei Gelegenheit seiner Verbesserung der Dampfmaschine im Winter 1764 — 1765.in Glasgow an, doch war es ibm damals wegen Mangel.an hinreichend guten Glasröbren nicht möglich diese Versuche weiter zu verfolgen, und erst in den Jahren 1773 -- 74 machte er einige bessere, welche er in einer Note zu Robison's Mechanical Philosophy (Edisburgh 1822) Vol. II. p. 50 mittheilt. Sein an dieser Stelle abgebildeter Apparat bestand aus einer gewöhnlichen Barometerrühre, an deren oberes Ende eine kleine Kugel geblasen war; das Barometer war wie gewöholich gefüllt; das untere Ende ging in ein mit Quecksilber gefülltes Gefals; in der Kugel befanden sich einige Wassertropfen. Der ganze obere Theil der Röhre wurde nun durch den Boden eines mit Wasser gefüllten Gefälses geschoben und dieses Wasser durch eine untergesetz-

te Lampe zu verschiedenen Temperaturen erhoben, welche er an einem in dem Wasser des Gefässes befindlichen Thermometer ablesen konnte. Dieses erwärmte Bad verwandelte nun das in der Kugel der Barometerröhre befindliche Wasser in Dampf, welcher durch seine Elasticität das Quecksilber in der Barometerröhre hinabtrieb. Wenn er nun die Länge dieser Quecksilbersäule von dem Stande des Barometers subtrahirte, so erhielt er die Expansivkraft der Wasserdämpfe. Folgendes sind die Versuche bei einem Barometerstande von 29",5 Englisch; die Grade sind Fahrenheitsche und die Längen der Quecksilbersäule sind durch Englische Zolle ausgedrückt:

Temperatur	Elasticität	Temperatur	Elasticität
55°	0",15	164° · 1	10",10
74	0, 65	167	11, 07
18	0, 80	172	11, 95
95	1, 30	175	12, 88
104	1, 75	177,5	13, 81
118	2, 68	180	14, 73
128	3 , 60	182,5	15, 66
135	4, 53	185	16, 58
142	5, 46	187	17, 51
148	6, 40	189	18, 45
153	7, 325	191	19, 38
157	8, 25	193,5	20, 34
161	9, 18	196,5	21, 26

Eben so stellte er folgende Versuche bei Temperaturen über 212° F. an:

Temperatur	Expansivkraft	Temperatur	Expansivired	
213°	30"	240°	1 49"	
215	31	242.5	50	
217	32	244.5	52	
219	33 ·	24-	54	
220.5	34	248.5	56	
222	35	250,5	58	
223,5	36	252,5	60	
225	37	255	62	
226.5	38	257	54	
, 228	39	259	66	
229,5	40	261	68	
231	41	262,5	70	
232,5	42	264.5	72	
234	43	266,5	74	
235	44	268	76	
236 5	45	269,5	P. P. 4. 75. 75.	
237.5	46	271	80	
238,5	47	2-2,5	82	

Aehnliche von ihm an einer gesättigten Salzauflösung und Weingeist angestellte Beobachtungen theilt er eben daselbst mit. Doch genägten
ihm alle diese Versuche nicht, und da er durch
manche Abhaltungen an der weitern Verfolgung
derselben gehindert wurde, so forderte er im Jahre
1796 Southern zu dieser Untersuchung auf,
welcher auch mehrere Reihen von Beobachtungen
machte, von welchen ich nachher sprechen werde.
Eine nur oberflächliche Vergleichung der von
Watt gefundenen Expansivkräfte mit den genanern von Dalton, Ure und Southern zeigt
auch sogleich große Unterschiede; Watt glaubt
zwar, der Fehler habe seinen Grund darin, das

der Nullpunkt der an der Barometerröhre befindlichen Scale um 0",2 zu niedrig sey; indessen wenn man auch diese Correction anbringen wollte, so ist dennoch der Unterschied sehr bedeutend.

Watt machte seine Versuche indessen nicht weiter bekannt; erst Betancourt gab in seinem Mémoire sur la force expansive de la vapeur de l'eau, Paris 1790. 4. neue Beobachtungen, welche späterhin Prony in seiner Architecture bydraulique, vorzüglich aber in seinem lesenswerthen Essai experimental et analytique sur les loix de la dilatabilité des fluides élastiques et sur celles de la force expansive de la vapeur de l'eau et de l'alcool à differentes temperatures (Journal de l'école polytechnique, Vol. I, Cahier 2 p. 24 - 76) zur Herleitung eines allgemeinen Gesetzes benutz-Der Apparat von Betancourt bestand aus einem verschlossenen 12" hohen kupfernen Topfe, dessen Deckel angelöthet war. In der obern Fläche des Deckels befanden sich drei Oeffnungen, welche durch Schrauben wieder verschlossen Die eine dieser Oeffnungen werden konsten. diente dazu, Wasser in den Topf zu bringen; durch die andere ging ein Quecksilberthermometer, dessen Scale sich außerhalb des Topfes befand, und durch die dritte ging ein heberförmiges Berometer, dessen langer Schenkel 110" Länge hatte. Zwischen den beiden Schenkeln des Barometers ging eine bewegliche Scale auf und ab, deren Anfangspunkt bei jeder Beobachtung auf das veränderliche Niveau des Quecksilbers in beiden Schenkeln gestellt wurde. Zur Seite ging überdies eine

gekrömmte mit einem Hahn versehene bleierne Röhre aus dem Topfe, welche mit einer Luftpumpe in Verbindung gebracht, zur Evacuirung des Topfes diente. Betancourt stellte mit diesem Apparate vier Reiben von Versuchen über die Expansivkraft der Wasserdämpfe an. der ersten Reihe wurde der Topf bis auf To, in der zweiten bis auf I, in der dritten bis auf I und in der vierten bis auf 3 mit destillirtem Wasser angefällt. Hierauf wurde die Luft ausgepumpt, der Apparat bis zu 0° erkaltet und nun der Stand des Barometers beobachtet. Wenn hier der Stand des in der Luft hängenden Barometers von dem am Topfe verschieden war, so wurde dieses dem Drucke der im Topfe zurückgebliebenen Luft zugeschrieben und die Expansivkraft bei 0°R. = 0 gesetzt. Hierauf wurde der Topf über ein Kohlenbecken gesetzt, die Temperatur nebst der Expansivkraft von 0° bis 110° R. von Grad zu Grad beobachtet; und dann die Länge der Quecksilbersäule wegen der in dem Topfe zurückgebliebenen Luft corrigirt. Folgendes sind seine Versuche von 5 zu 5° R., wie sie Prony in seiner erwähnten Abhandlung im Journal de l'école polytechnique mittheilt. Die Expansivkräfte sind in Zollen des pied de Roi ausgedräckt:

Temperatur	Elasticität	Temperatur	Elasticität
o°R.	0",00	60° R.	9,"95
5	0, 02	65	13, 20
10	0, 15	70	16, 90
15	0, 35	75	21, 75
20	0, 65	80	28, 00
25	1, 05	85	36, 45
30	I, 52	90	46, 40
35	2, I5 👣	95	57, 80
40	2, 92	100	71, 80
45	3, 95	105	86, 80
50	5, 35	110	98, 00
55	7, 32.]]	•

Die hier mitgetheilten Expansivkräfte sind diejenigen, welche er in der vierten Reihe von Versuchen fand, wo das Gefäls bis auf 3 mit Wasser angefüllt war und welche von den übrigen so sehr abweichen, dass die Unterschiede oft mehrere Zolle betragen; im allgemeinen sind die Expansivkräfte, die sich aus den drei übrigen Reihen von Versuchen ergeben, größer. Betancourt schreibt dieses dem Umstande zu, dass in den drei ersten Reihen die Kugel des Thermometers nicht so tief unter Wasser getaucht war, als in der vierten und daher der Gang dieses Werkzeuges der mit der zunehmenden Wärme wachsenden Expansivkraft des Dampfes in den drei ersten Reihen von Versuchen nicht schnell genug habe folgen können; daher hält er die Versuche der vierten Reihe für allein brauchbar *). Indessen abgesehen von den Mängeln dieser Beobachtungsart

^{*)} Da mir Betancourt's Abhandlung nicht zu Gebote stand, so habe ich diese Beschreibung seiner Versuche aus Schmidt's Abhandlung in Gren's) neuem Journale für Physik Bd. IV. p. 254 fg. entnommen. (K.)

müssen wir schon gegen Versuche, in welchen so großeUnterschiede herrschen, milstrauisch werden.

Eines ähnlichen Apparates bediente sich Robison, um die in seiner Mechanical Philosophy Vol. IL p. 23 fg. mitgetheilten Versuche auzustellen. Um zuerst die Expansivkraft bei Temperaturen über 212° F. zu messen, so brachte er in der einen Oeffnung im Deckel des Topfes ein gut eingeschmirgeltes Sicherheitsventil von Messing an, dessen untere Fläche etwa & Quadratzoil Engl. betrug. Auf dem Stiele, welcher sich an dem obern Theile dieses Ventils befand, rubte ein stählerner Hebel, längs dessen ein Gewicht fortgeschoben werden konnte. Dieser Hebelarm war mit einer Scale verseben, welche so eingerichtet war, dass die Zahl auf derselben den Zollen der Lange einer Quecksilbersaule entsprach, deren Druck auf die untere Fläche des Ventils gleich war dem Drucke des Hebels auf den Stiel desselben. Durch eine zweite Oeffnung ging ein Thermometer hindurch, dessen Kugel sich nur sehr wenig unter dem Deckel befand. Um nun zuerst die Expansivkrast des Wasserdampses bei höheren Temperaturen zu bestimmen, so fallte er den Topf zur Hälfte mit destillirtem Wasser, aus welchem die Lust durch mehrmaliges Kochen ausg trieben war, dann erwärmte er nach Verschlieisung des Gefässes das Wasser durch eine untergesetzte Lampe, worauf beim Sieden desselben der Dampf durch die mit dem Sicherheitsventile versebene Oeffnung in großer Menge ausstromte. War dieses geschehen, sostellte er Jas Gewicht an

dem das Ventil drückenden Hebelarm in eine solche Entfernung, dass weiter kein Dampf ausströmen konnte, und zeichnete jedesmal die Temperatur auf, bei welcher wieder Dampf an der Seite: des Sicherheitsventiles hervortrat. Auf diese Weise beobachtete er die Expansivkraft des Wasserdampfes von 212° bis 281° F. In der Folge construirte Robison indessen statt dieses unvollkommenen Apparates einen andern; er liess nämlich eine Glasröhre dergestalt verfertigen, dass sie in der Mitte zweimal gebogen war und daselbst ein kleines Gefäls hatte, so dass aus demselben die Röhren nach oben und unten gingen, In dieses Gefäls wurde Quecksilber gegossen, welches in die obere 6'2" lange Röhre steigen konnte. Das kurze Ende dieser Röhre wurde nun in eine dritte im Deckel des Topfes befindliche Oeffnung gesetzt. Der Wasserdampf drückte sodann auf das in dem Gefälse befindliche Quecksilber, welches dadurch in den langen Schenkel getrieben wurde; so konnte er die Länge dieser Quecksilbersäule messen, zu welcher noch der jedesmalige Barometerstand addirt werden musste.

Um die Expansivkraft unter dem Siedepunkte des Wassers zu bestimmen, wurde eine nach unten gebogene Glasröhre in die eben erwähnte dritte Oeffnung des Deckels gesetzt; die Luft dann durch Kochen des Wassers ausgetrieben und der untere Theil dieser Röhre in ein mit Quecksilber gefülltes Gefäs gesetzt; und der Apparat erkaltet, worauf das Quecksilber in der Barometerröhre im-

mer höher stieg. Wenn nun der Apparat bis 32° F. erkaltet war, so wurde das Wasser successive erwärmt, und die Länge der mit der Temperatur immer kleiner werdenden Quecksilbersäule in der Glasröhre gemessen. Folgendes sind die Versuche von Robison, welche an der angeführten Stelle bekannt gemacht werden; von den Expansivkräften bei höhern Temperaturen nehme ich nur diejenigen, welche mit Hülfe des zweiten Apparates beobachtet wurden:

Temperatur		Expan	nsivkraft
Fahrenheit	Réaumur	Engl. Zolle	Pariser Linies
32°	ం,యం	0,0	0,000
40	3, 561	0,1	1,126
50	8, 012	0,2	2,252
60	12, 463	0,35	3. 94 I
70	16, 914	0,55	6.192
80	21, 365	0,82	9,232
90	25, 816	1,18	13,286
100	30, 268	1,61	18,014
110	34. 719	2,25	25,333
120	39, 170	3,00	33,777
130	43, 62 1	3,95	44,473
140	48, 072	5.15	57.984
150	52, 523	6,72	75.660
160	56, 974	8,65	97,390
170	61, 425	11,05	124412
180	65, 876	14.05	158.189
190	70, 328	17.85	200,9"3
200	74, 779	22,62	254.679
210	79, 230	28.65	322-570
212	80, 120	30,0	337.770
220	83, 681	35.8	403,072
230	88, 132	44,5	501.025
240	92. 583	54.9	618,119
250	97, 034	66,8	752.101
260	101, 485	80.3	404:098
270	105. 936	94.1	1059,472
280	110, 388	105.9	1192,328

Hieraus wollen wir jetzt durch Interpolation die Expansivkräfte von 5 zu 5 Graden herleiten. Am bequemsten scheint mir hiezu die Formel, welche Prony in seiner mehrmals erwähnten Abhandlung (Journ. de l'école polyt. Cah. II. p. 28) aufstellt. Sind nämlich z', z", z" drei auf eine ander folgende Resultate, von welchen das zweite und dritte vom ersten respective um x' und x" abstehen, so ergiebt sich daraus folgende Formel, um z in der Distanz x von z' zu berechnen:

$$z = \frac{x'' - x}{x'} \cdot \frac{x' - x}{x''} z' + \frac{x}{x'' - x} \left(\frac{x'' - x}{x'} z'' - \frac{x' - x}{x''} z''' \right)$$

Bequemer ist es indessen, sogleich z - z' zu berechnen; wenn man also $z'' - z' = \omega'$, $z''' - z' = \omega'$ setzt, so ergiebt sich

$$z-z'=\frac{x}{x''-x'}\left(\frac{x''-x}{x'}\,\dot{\omega}-\frac{x'-x}{x'}\,\dot{\omega}'\right)$$

Darnach ergiebt sich folgende Tafel für die Expansivkräfte des Wasserdampfes von 5 zu 5 R:

Temperatur	Elasticităt	Temperatur	Elasticităt
o2 R.	0,"'∞	1 60° R.	110, 4914
5	1, 430	65	150, 853
10	2, 936	70	197, 435
15	5, 127	i 75	257, 745
20	8, 193	85	336, 000
25	12, 490	85	430, 072
30	17, 65?	90	551, 927
35	25, 797	95	68814
40	35, 551	100	852, 854
45	48, 216	105	1028, 71
50	65, 314	110	1181, 94
55	87, o-6		

Hauptsächlich in der Absicht, um die von de Lac aufgestellte Theorie der Verdunstung zu prüsen, stellte Prosessor Schmid in Gielsen genane Versuche über die Expansivkrast der Wasserdampfe an, welche in Gren's Neuem Joernale der Physik Bd. IV. p. 251 - 319 mitgetbeilt werden. Um zuerst die Expansivkräfte bei höbers Temperaturen zu bestimmen, so bediente er sich eines dem Betancourtschen ähnlichen Apprrates; nur liess er zuerst die Röhre fort, welche zur Verbindung des Papinschen Topfes mit der Luftpumpe diente, indem er es sur bequemen und vortheilhafter hielt, das Vacuum durch siedende Wasserdampfe als vermittelst der Lustpumpe zu erzeugen. Um ferner das nicht zn vermeidende Abkühlen der WasserJämpfe in der heberförmigen Röhre am Betancourtschen Apparate und die dadurch erzeugte Destillation zu verhinern, wählte er eine gerade an beiden Enden ffene Glasröhre, die unten in einer weiten eiseren offenen Büchse stand. Diese Büchse, welche shr genau verschlossen werden konnte, wurde mit durch den untern Boden ging ine Röhre aus dem Topfe in die Büchse. Sollte un der Apparat gebraucht werden, so wurde zurst das Wasser zum lebhaften Sieden gebracht, amit die Dämpfe alle Luft aus dem Topfe treiben önnten; war dieses geschehen, so wurde die iserne Büchse verschlossen, damit kein Dampf inausgeben könnte; der sich bildende und in die lachse tretende Dampf drückte nunmehr auf die bere Fläche des Quecksilbers, welches sodann n die Barometerröhre stieg, bis ein Gleichgewicht wischen beiden Statt fand. Zu der hier gefun. enen Länge der Quecksilbersäule musste sodann och der jedesmalige Barometerstand addirt wer-Dieser Apparat war also dem zweiten Roison'schen sehr äbnlich.

Um nun die Expansivkräfte auch unter 80° seobachten zu können, nahm er eine gekrümmte ben zugeschmolzene Glasröhre von der Höhe und Neite einer gewöhnlichen Barometerröhre. An liese Röhre war unten eine Kugel angeblasen, velche mit derselben ein Gefässbarometer bildete, las wie gewöhnlich mit Quecksilber gefüllt und uftleer gemacht war. Die Oeffnung in dem obern Theile des Gefässes konnte durch einen wohlpassenden Korkstöpsel verschlossen werden. Von ier Seite des Gefässes über dem Niveau des Quecksilbers führte eine rechtwinklich gebogene Röhre

Kaemtz

nach einem zweiten Gefälse, dessen untere Oeffnung ebenfalls durch einen Korkstöpsel verschlossen werden konnte. Dieses zweite Gefäls wurde mit Wasser gefüllt: und dasselbe durch eine von der Seite mittelst eines Löthrohres dawider geblaseae Lichtslamme erwärmt. Um nun zuerst die Luft binauszutreiben, nahm er den Stöpsel aus der Oeffoung des obern Gefälses und erbielt das Wasser einige Zeit im Sieden. Hatte dieses einige Zeit gedauert, so steckte er den Stöpsel mit dem durch dasselbe gebenden Thermometer wieder auf und setzte den ganzen untern Theil des Apparates is ein Wasserbad, welches er zuvor bis zum Siedes erwärmt hatte und nun bis 0° R, erkaltete; er beobachtete die Temperatur in der Regel von 5 ze 6º und zeichnete die jedesmalige Länge der Quecksilbersäule in der Barometerröhre auf. Was der Apparat bis zur Eiskälte gekommen und alles wohl verschlossen, so sank das Quecksilber in der Barometerröhre bis zu dem Niveau in dem Gefass hinab; "zum Beweis, dass die Dampse alle in dem "Gefässe enthaltene Luft vor sich hinaus getrieben, und sich selbst bei der Eiskälte wieder zer-"setzt haben. Dieser Versuch, welchen ich mehr-"mals wiederholt habe, ist mir niemals milslusngen, wenn das in der Phiole enthaltene Wasser "durch anhaltendes Kochen von aller beigemischaten Luft gereinigt und die Verschliefsung der "Korkstöpsel vollkommen war." (Gren's N. J. d. Phys. IV, 279).

Folgendes sind seine Versuche von 5 zu 5°R.; die Expansivkraft ist in Pariser Zollen der Länge

üb. die Expansivkrast der Wasserdämpse. 401 einer mit ihr im Gleichgewichte stehenden Queck-silbersäule ausgedrückt:

Temperatur	Expansivkraft	Temperatur	Expansivkraft
o° R.	0″,00	60°R.	10,"98
5	0, 11	65	14, 07
10	0, 28	70	17, 93
15	0, 55	75	22, 29
20	0, 90	80	28, 60
25	1, 30	85	35, 39
30	1, 93	90	43, 77
35	2, 68	95	54, 18
40	3, 64	100	67, 60
45	5, 14	105	80, 95
50	6, 40 .	110	100, 74
5 5	8, 55		

In diese ältere Periode der Untersuchungen über die Expansivkraft der Wasserdämpfe gehört auch die Arbeit von L. Biker und H. W. Rouppe, ursprünglich in den Nieuwe Verhandelingen van het Bataafsch Genootschap der proefondervindelijke Wysbegeerte te Rotterdam, Deel I, Amsterd. 1800, und daraus in Gilbert's Anna-Jen X, 257-281. Biker hatte schon drei Jahr früher, ehe Betancourt's Abhandlung erschien und ohne etwas von der Arbeit Ziegler's zu wissen, einen Apparat einrichten lassen, um über die Expansivkraft der Wasserdämpfe Versuche anzustellen; Geschäfte hielten ihn indessen ab, die Fehler die er daran bemerkt hatte, verbessern zu lassen, und er gab die damit anzustellenden Versuche gänzlich auf, nachdem er Betancourt's

Mémoire gelesen batte. Spliterbin forderte ibn die Rotterdammer Gesellschaft auf, diese Versache wieder vorzunehmen und sich auf ihre Kosten einen Apparat machen zu lassen. Er bat zugleich den Lehrer der Chemie zu Rotterdam, Rouppe, den Apparat unter seinen Augen ausführen zu lassen und mit ibm in Gemeinschaft die Versuche anzustellen. Ihr etwas zusammengesetzter Apparat, welcher in Gilbert's Annalen Bd. X. Tab. IV. abgebildet ist, bestand aus einem Papin'schen Topfe aus 3 dickem Kupfer, inwendig 11" and 10" weit, der in einem eisernen Ofen bing vol zwischen welchem und dem Topfe so viel Rann blieb, dass die Flamme ihn umspielen konnte. Der Deckel desselben war noch einmal so dick als der Topf und durch seste Schrauben unweit des Umfanges auf eine zwischen beide gelegte Bleischeibe dampfdicht angedrückt.

In dem Deckel waren fünf Oeffnungen befindlich. Durch die eine derselben konnte Wasser in den Topf gegossen werden; durch eine
zweite ging ein Thermometer, dessen Kugel 4"
tief in den Topf hinabging; die Eintheilung desselben war in Fahrenheit'sche Grade. Durch
eine andere Oeffnung ging die 110" hohe Barometerröhre, deren Scale in Rheinländische Zoie
getheilt war. Das untere offene Ende der Barometerröhre ging bis nahe an den Boden eines unter dem Deckel befindlichen eisernen Behälters
von 5" Tiefe und 21" Breite, welcher Quecksilber genug fasste, um die ganze Röhre damit zu

fallen. Der Dampf drückte dann unmittelbar auf das Quecksilber in diesem Gefässe und hatte also diepzugehörige Temperatur, während er sich in dem oben erwähnten Betancourtschen Apparate schon sehr abgekühlt hatte. "Die Einrichtung" sagt d. Vf. "dieses Quecksilberbehälters für das Barometer ist "es hauptsächlich, worauf sich meine Verbesse-"rung des Dampfmessers gründet; und ich halte "meinen Dampfmesser eben deshalb für voll-"kommner als den Betancourtschen, weil in ihm "der heilse Wasserdampf unmittelbar auf gleich "stark erhitztes Quecksilber drückt, ohne dass das "Quecksilber, oder die äußere Luft, ihn abkühlt "und dadurch seine Expansivkraft mindert." (Gilbert X, 267).

Sie stellten mit diesem Apparate sechs Reihen von Versuchen an, bei Wasserhöhen von 1", 3", 5", 7", 9", 10" im Kessel. Diese Beobachtungen reducirte Rouppe alle auf den constanten Barometerstand 29" und man findet zwischen denselben eine recht gute Uebereinstimmung; ein Beweis, dass die Unterschiede in den verschiedenen Beobachtungsreihen Betancourts ihren Grund nicht in den verschiedenen Wassermengen, sondern wahrscheinlich im Beobachter selbst haben.

Kaemtz

Folgende Tafel enthält das Mittel aus ihren Versuchen, die sie nur über 212° F. anstellten

Teta	peratur	Expansivkraft	
Palmenheit	Restrict	Rheial Zelle	Parmer Linies
2132	80°.000	29 "	335**.168
213	80. 444	30, 3	351. 238
214	80. 689	30, 9	35% 193
215	81, 333	3t, 5	365, 146
216	81, 778	32. I	372, 103
217	82. 222	32. 6	377, 899
218	82, 667	33, 5	368, 332
219	83, 111	34	394 108
220	83, 556	34- 7	402. 242
221	. 84, 000	35, 3	409, 197
222	84- 444	35. 9	415, 152
223	84- 889	36, 6	424- 257
224	85, 333	37- 4	433, 549
225	85, 778	37-9	439, 336
226	86, 222	38, 7	448, 610
227	86, 667	39. 5	457, 884
228	87, 111	4P. 3	467, 157
229	87, 556	41	475, 272
230	88, 000	41, 8	484, 545
231	88, 444	42, 8	496, 137
232	88, 889	43, 5	504, 25L
233	89, 333	44.5	515. 843
234	99. 778	45- 5	527, 435
235	90, 222	46, 3	536, 699
236	90, 667	47	544, 813
237	91, 111	48, 2	558, 724
238	91, 556	48, 7	564, 534
239	92, 000	49. 7	576, 126
240	92, 444	50, 5	585, 400
241	92, 889	51, 2	593, 514 606, 265
942	93, 333	52, 3	620, 176
243	93, 778	53, 5	631, -68
214	94, 222 94, 66 -	54, 5	631, -68
245		55, 3	641, 641
246	95, 111	56, 5	654, 952 666, 544
247	95. 556 96. 000	56, 5 57, 5 58, 6	666, 544
248	90.000	58, 6	679, 295

Ter	Temperatur		Expansivkraft	
Fahrenheit	Réaumur	Rheinl. Zolle	Pariser Linita	
249°	96°,444	1 59",7	692",046	
250	96, 889	60, 7	703, 638	
251	97, 333	6r, 8'	716, 386	
252	97, 778	62, 9	729, 137	
. 253	98, 222	64	741, 888	
254	98, 666	65, 2	755, 799	
255	99, 111	66, 6	772, 028	
256	99, 555	68	788, 256	
257	100,000	69	799, 848	
258	100, 444	70, 4	816, 077	
. 259	100, 889	71, 5	828 , 828	
260	101, 333	72, 6	841, 580	
261	101, 778	73, 7	854, 331 ·	
262	102, 222	74, 8	867, 082	
263	102, 667	76, I	882, 152	
264	103, 111	77	892, 584	
265	103, 555	78, 4	908, 813	
266	104, 000	80	927, 360	
267.	104, 444	81, 4	943, 589	
268	104, 889	82, 6	957, 500	
269	105, 333	84	973, 718	
. 270	105, 778	85, 5	991, 106	
271	106, 222	87, 5	1014, 29	
272 .	106, 667	89, 6	1038, 67	
273	107, 111	90, 9	1053, 74	
274	107, 555		1073, 75	
275	108, 00 0	94, 8	1098, 95	
276	108, 444	97, 9	1134, 88	
277	108, 889	98, 9	1146, 48	
278	109, 333	102, I	1183, \$4	

Was die Verwandlung der rheinländischen Zolle in Pariser Linien betrifft, so bediente ich mich der Angabe von Eisenschmidt, nach welcher der rheinländische Fuss 13913 solcher Theile enthält, deren der Pariser 14400 enthält. (Mayer pr. Geom. Th. I. p. 61.) Was die Verwandlung der Fahrenheitschen Grade in Réaumur-

sche betrifft, so reducirte ich nach der Formel von Soldner (Gilbert XVII, 63)

$$x = t + \frac{5}{8}t \log \frac{b}{B}$$

wo B=336", b = 336",168 und t=80° den Siedepunct des bei 29" rheinl. bestimmten Thermometers auf den entsprechenden Thermometergrad eines, dessen Siedepunct bei 336" par. bestimmt war; es ergab sich hieraus, dass der Siedepunct des von Biker und Rouppe gebrauchten Thermometers bei 80°,0108 lag; es ist hier folglich in dem ganzen Intervalle der Thermometerscale ein Unterschied von 0°,01, um welchen das Bikersehe zu groß ist. Daher habe ich wegen dieses zu übersehenden Unterschiedes 212° F. = 80° R. gesetzt.

Aus der obigen Tafel habe ich folgende von 5 zu 5° R. berechnet:

Temperatur	Expansivkraft	Temperatur	Expansivkraft
80°	336",000	95°	6514,474
85 90	426, 585 532, 052	100	799, 848 961, 555

Endlich trat John Dalton mit seinen Versuchen auf, welche alle früheren weit hinter sich zurückließen (Gilbert's Annalen XV, 1 aqq). Er stellte seine Versuche mehr aus rein physikalischem Gesichtspuncte an, als die bisherigen Physiker, deren Absicht größtentheils gewesen war, die Oröße der Expansivkraft der Wasserdämpfe in Beziehung auf das Maschinenwesen zu bestimmen, weshalb dieselben sich auch vorzüglich auf

die böhern Temperaturen beschränkten; daber begnügte er sich mit Versuchen in niederer Temperatur, da er einsah, dass diese für die Physik weit wichtiger seyen.

Zu seinen Versuchen nahm er eine vollkommen trockene Barometerröhre, füllte sie mit eben ausgekochtem Quecksilber und bemerkte den Stand der Quecksilbersäule in ihr. Hierauf graduirte er die Röhre und befeuchtete die innere Seite derselben mit dem zu dem Versuche bestimmten Fluidum; alsdann füllte er die Röhre wieder sorgfältig mit Quecksilber, wodurch sich allmählig etwa in bis foll Flüssigkeit über dem Quecksilber sammelte. Einen Beweis dafür, dass der Apparat luftleer war, fand er darin, dass bei der Neigung der Röhre die Flüssigkeit mit dem Quecksilber bis in die Spitze derselben stieg.

Zur fernern Vorrichtung nahm er eine 2"
weite und 14" lange, an beiden Enden offene und
mit Korkstöpseln versehene Glasröhre. Beide
Korkstöpsel hatten in der Mitte runde Oeffnungen, um die Barometerröhre hindurchzuschieben;
der obere indessen, welcher blos dazu bestimmt
war, die Barometerröhre zu halten, war halb weggeschnitten, so dass durch ihn Wasser in die Röhre gegossen werden konnte; der untere dagegen
war ringsum wasserdicht verwahrt. Hierauf goss
er Wasser in die weite Röhre, so dass es den obern
luftleeren Theil des Barometers umgab; dieses
Wasser selbst hatte verschiedene Temperaturen
und so liess sich dann der Einfluss dieser Temperatur auf Bildung der Dämpse innerhalb der Röh-

re nach dem Sinken der Queeksilbersäule beurtbei-Mit diesem Apparate experimentirte er bis 155° P. Zu den in höhern Temperaturen anzw stellenden Versuchen nahm er einen ähnliches aber zinnernen Apparat zur Erwärmung des Wassers. - Er wiederholte diese Versuche auch unter dem Recipienten der Luftpumpe und er fand eise große Uebereinstimmung zwischen den beiden Arten von Beobschtungen. Die von ihm gefundenen Expansivkräfte theilt er in einer großen Tafel mit, welche sich in Gilb. Ann. p. 8 - 10 befadet. Sie geht von - 40° F, bis 325° F.; und zwer giebt er die Expansivkräfte unter 0 von 10° zu 10°, aber von 0 bis 325° von Grad zu Grad; indessen gingen die wirklich beobechteten nur von 32° bis 212°, die übrigen sind nach einem von ihm gefundenen Gesetze berechnet. Ich gebe in folgender Tafel einige von seinen Beobachtungen, welche für die folgende Berechnung am bequemsten liegen:

Temp	eratur	Ехра	Expansivkraft	
Pakrenheit	Résumur	Engl. Zolle Pariser		
32º	o²,000	0,200	2,252	
43	4, 496	0,294	3,310	
44	5, 341	0,305	3-434	
54	9, 792	0.429	4.830	
55	19, 238	0,443	4.988	
65	14, 689	0,616	6,936	
66	15, 134	0,635	7,149	
76	19, 585	0,880	9-908	
77	20, 030	0.910	10.246	
88	24, 926	1,28	14,412	
89	25. 371	1,32	14,862	
99	29, 822	1,80	20,266	
. 100	30, 2 6 8	1.86	20,943	
HÖ	34, 719	2,60	29,273	

üb. die Expansivkraft der Wasserdämpfe. 409

Tem	peratur	Expansivkraft		
Fahrenheit	Réaumur	Engl. Zolle	Pariser Linien	
1110	35°,164	1 2,68	30,174	
121	39, 615	3,42	38,506	
122	40, 060	3,50	39,407	
133	44, 956	4,73	53,255	
134	45, 401	4,86	54,719	
. 144	49, 852	6,37	71,720	
145	50, 298	6,53	73,521	
155	54, 749	8,40	94,576	
156	55, 194	8,60	96,827	
166	59, 645	10,96	123,399	
167	60, 090	11,25	126,664	
178	64, 986	14,52	163,481	
179	65, 431	14,83	166,971	
189	69, 882	18,60-	209,417	
190	70, 328	19,00	213,921	
200	74, 829	23,64	266,163	
201	75, 274	24,12	271,567	
209	78, 783	28,29	318,517	
210	79, 228	28,84	324,710	
211	79, 673	29,41	331,127	
212	80, 120	30,00	337,77	

Da wir indessen das Réaumursche Thermometer anwenden, der Siedepunkt auf demselben aber gewöhnlich bei 336" par. bestimmt wird, während die Engländer ihr 212° F. bei einem Barometerstande von 30" Engl. == 337",77 Par. bestimmen, so müssen wir noch den Punkt des von Dalt on gebrauchten Thermometers bestimmen, welcher dem Siedepunkte von 386" entspricht. Deshalb wenden wir die schon oben erwähnte Prony'sche Interpolationsformel an; wir setzen nämlich

410

Kaemtz

$$z' = 210^{\circ}$$
, so ist $\omega = 1$ und $x' = 6''$,417
 $z'' = 211$ $\omega = 2$ $x'' = 13$, 060
 $z''' = 212$ $x = 11$, 290
und daraus ergiebt sich $z - z' = 1$,°736,
folglich ist

Nach dieser letzten Gleichung sind die Fahrenbeitschen Grade in diesen Versuchen Daltons, so wie oben in denen von Robison in Réaumursche verwandelt und wir werden uns derselben noch späterhin bei einigen andern Versuchen bedienen. Eben dieses hätte uns auch die von Soldner gefundene Formel (Gilb. XVII, 63).

$$x = t + \frac{6}{8} t \log \frac{b}{B}$$

gegeben, indem man zuerst 212° F. $= 80^{\circ}$ R. setzt; B = $336^{\circ\prime\prime}$, b = $337^{\circ\prime\prime}$,77 und t = 80° .

Aus dieser Daltonschen Tafel wollen wir eine andere herleiten, welche uns die Expansivkraft von 6 zu 5° R. angiebt:

Temperatur	Expansivkraft	Temperatur	Expansivkraft
o° R.	2",252	45° R.	53",400
5	3, 339	50	72, 320
10	4, 904	55	95, 846
15	7, 085	60	125, 004
20	10, 223	65	163, 591
25	14, 487	70 ·	210, 612
30	20, 536	75	268, 239
35 -	28, 981	80 .	336, 000
40	39, 286	U	1

üb. die Expansivkraft der Wasserdämpfe. 411

Fast um dieselbe Zeit als Dalton mit seinen Untersuchungen beschäftigt war (1797—1798), stellte Southern in Gemeinschaft mit William Creighton Versuche über die Expansivkraft der Wasserdämpfe an, deren Resultat Southern in seiner "Letter to Mr. Watt" vom 26. März 1814 mittheilt (Robison's Mechanical Philosophy Vol. II. p. 160—173). Bei Temperaturen über 212° gebrauchte er einen dem Robisonschen, unter 212° einen dem Wattschen ähnlichen Apparat. Auf diese Weise erhielt er nach einem Mittel aus drei Beobachtungsreihen folgende Resultate:

Temperatur		Expa	Expansivkraft		
Fahrenheit	Kéaumur	Engl Zolle	Pariser Linien		
32°	o°,000	0,16	1,801		
42	4, 45 ¹	0,23	2,590		
52	8, 902	0,35	3,941		
62	13, 353	0,52	5,855		
72	17, 804	0,73	8,219		
82	22, 256	1,02	11,484		
92	26, 707	1,42	15,988		
102	31, 158	1,96	.22,068		
112	35, 609	2,66	29,949		
122	40, 060	3,58	40,307		
132	44, 511	4,71	53,030		
142	48, 963	6,10	68,680		
152	53, 414	7,90	88,946		
162	57, 865	10,05	113,153		
172	62, 316	12,72	143,214		
182	66, 767	16,01	180,257		
192	71, 218	20,04	225,630		
202	75, 669	24,61	277,084		
212	80, 120	30,00	337,770		
250	97, 032	60,00	675,54		
293,4	116, 349	120,00	1351,08		
343,6	138, 693	240,00	2702,16		

Daraus ist nach der Pronyschen Formel folgende Tafel von 5° zu 5° R. berechnet:

Temperatur	Elesticităt	Temperatur	Elesticität
o R. 1	1′″,801		54",525
5	2, 724	50	73, C55
· 10	4, 371	55	96, 893
15	6, 625	60	126, 711
20	9, 676	65	164, 579
25	14, 072	70	212, 530
30	20, 314	75	268. 7.8
35	28, 729	80	336, 000
40	40, 146	11	

Vorzüglich in der Absicht, um einige von Dalton aus seinen Experimenten gefolgerte Satze zu prüfen, stellte Andrew Ure einige Versuche aber die Expansivkraft der Dämpfe des Wassers und einiger andern Flüssigkeiten au, welche er in seinen New experimental researches on some of the leading doctrines of caloric, particularly on the relation between the clasticity, temperature and latent heat of different vapours and on the thermometric admeasurement and capacity; communicated to William Hyde Wollaston (geschrieben im Julius 1817, vorgelesen in der R.S. Lond, am 30. April 1818, abgedruckt in den Philosoph, Trans. for 1818 p. 538 - 394) mittheilt. Er zog zu seinen Untersuchungen den sich durch seine Einfachheit empfehlenden Daltonschen Apparat vor, suchte indessen mehrere Unbequemlichkeiten desselben zu vermeiden. Dalton nämlich fällte die ganze oben erwähnte Röhre mit dem erwärmenden Fluidum, es ist aber bekannt, wie

schwierig es ist, einer großen Wassermasse durchgängig eine gleichförmige Temperatur zu geben. Biot erwähnt dieses Umstandes und der daher rührenden Fehler, so wie der dagegen anzuwendenden Mittel mit folgenden Worten: "la temperature d'une masse liquide, qui se refroidit dans l'air, n'est pas tout à fait la même au fond, et à la surface supérieure, parce que les molécules plus froides descendent dans les couches inférieures par l'excès de leur poids. Ainsi la temperature de la colonne d'eau phaude qui enveloppe le tube dans l'expérience précédente, peut n'être pas rigoureusement constante dans toutesa hauteur. On pourrait essayer de la rendre égale en agitant et mélant les diverses couches dont elle est composée; mais cela serait assez difficile. Il vaudrait mienk avoir plusieurs thermomètres suspendus à diverses bauteurs dans l'intérieur de cette eau et prendre une moyenne arithmétique entre leurs indications 1 ou bien encore, et cela serait probablement plus exact, on pourrait employer un thermomètre dont le reservoir serait cylindrique, et d'une longueur égale à celle de la colonne de vapeurs etc." (Traité de physique I, 268). Ein anderer Uebelstand bei dem von Dalton angewandten Verfahren ist die ungleiche Erwärmung der Quecksilbersäule, bei welcher die Reductionen wenigstens sehr schwierig seyn möchten.

Diese beiden Hauptquellen von Fehlern suchte Ure auf folgende Art zu vermeiden. Er nahm ein gewöhnliches Heberbarometer, bei welchem der offene Schenkel indessen dieselbe Länge hatte,

als der verschlossene. Ueber dem Quecksilber befand sich in dem Vacuum das Fluidum, welches in Dampfe verwandelt werden sollte; der zu dem Dampfe bestimmte Raum batte eine sehr geringe Länge. Dieser obere Raum ging durch den Boden eines Glascylinders, in welchen Wasser oder eia anderes Fluidum gegossen wurde und durch untergesetzte Lampen erwärmt zur Bildung des Dam-An diesen obern Raum der Baromepfes diente. terröhre wurde sodann die Kugel eines sehr empfindlichen Thermometers gelegt. Wenn er nun den Versuch anstellen wollte, so gab er dem gaszen Apparate eine bestimmte Temperatur und goß in den offenen Schenkel so viel Quecksilber, dass der von Dämpfen erfüllte Raum eine sehr geringe Länge hatte; wickelte um den verschlossenen Schenkel da, wo die Quecksilbersäule endete, einen feinen Platinadraht und bestimmte die Lange der Quecksilbersäule im verschlossenen Schenkel über dem Niveau im offenen; verglich er non diese Länge mit dem Barometerstande zur Zeit der Beobachtung, so erhielt er die Expansivkraft des Dampfes bei dieser gegebenen Temperatur. Wollte er nun die Expansivkraft bei höhern Temperaturen messen, so erwärmte er das Bad, es bildete sich in der Röhre Dampf und dieser trieb das Quecksilber tiefer; wenn er aber einige Tropfen Quecksilber in den offenen Schenkel gols, so konnte er das Quecksilber wieder bis zum Platinadrahte treiben. Die Länge der binzugegossenen Säule gab ihm dann die Expansivkraft bei dieser Temperatur. War die Temperatur des Dampses b. die Expansivkraft der Wasserdämpfe. 415

2° F., so stand das Quecksilber in beiden henkeln gleich hoch. Für höhere Temperatun bediente er sich eines ähnlichen Apparates, r dass die verschlossene Röhre gleich unterhalb s Cylinders gebogen, also die doppelte Queckloersäule von 80" Engl. erspart wurde. Da hier r Raum, in welchem sich der Dampf befindet, hr klein ist und stets dieselbe Länge hat, so irder auch fast eine constante Temperatur haben; serdem wird der Unterschied der Temperatur der Quecksilbersäule wegen der schlechten Leitzirkeit des Quecksilbers weit geringer seyn als in Dalton.

Folgende Tafel enthält die meisten der von mangestellten Versuche:

Temperatur		Expansivkraft		
Pahrenheit	Réaumur	Engl. Zolle	Pariser Linien	
24°	— 3°,561	0",170	1"',904	
32	0, 000	0, 200	2, 252	
40	3, 561	0, 250	2, 815	
50	8, 012	0, 360	4, 053	
55	10, 237	0, 416	4, 684	
60	12, 463	0, 516	5, 810	
65	14, 689	0, 630	7, 093	
70	16, 914	0, 726	8, 174	
75	19, 140	0,860	9, 683	
80	21, 365	1, 010	11, 372	
85	23, 591	1, 170	13, 173	
90	25, 816	1, 360	15, 312	
95	28, 042	1, 640	18, 465	
100	30, 267	1,860	20, 942	
105	32, 493	2, 100	23, 644	
110	34, 719	2, 456	27, 652	
115	36, 944	2, 810	31, 638	
120	39, 170	3, 300	37, 155	
125	41, 395	3, 830	43, 122	

Kaemtz

Pahrenheit Rémmur Engl. Zolle Pariser Linia 130° 43°,621 4",366 49.157 135 45, 846 5, 070 5, 083 140 48, 072 5, 770 64.964
135 45, 846 5, 070 5, 083
135 45, 840 5, 670 5, 7083
145 50, 298 6, 600 4-309
150 52, 523 7, 530 84,780
155 54, 749 8, 500 95,702
160 56, 974 9, 600 108.086
165 59, 200 10, 800 121.597
170 61, 425 12, 050 135,671
175 63, 651 13, 550 152,919
180 65, 876 15, 160 170,686
185 68, 102 16, 900 190,277
190 70, 327 19, 000 213.921
195 72, 553 21, 100 237,565
200 74, 779 23, 600 265,712
205 77, 004 25, 900 291,608
210 79, 230 28, 880 325,160
212 80, 120 30, 000 337.770
216,6 82, 167 33, 40 3,6,051
220 83, 681 35, 54 400,145
221,6 84, 393 36, 70 413,205
225 85, 906 39, 11' 440.339
226,3 86, 485 40, 10 451,486 230 88, 132 43, to 485,263
100 069
1 1 2 0n to 6 0nt
7340
-39
200
402 400
62 4 2 2 4 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2
-/ -// II /o -o - 600 044
- 406 page
4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4
200
74 Page 40 1052 017
17 1
280 110, 388 101, 90 1147,292 285,2 112, 702 112, 20 1263,260

üb. die Expansivkraft der Wasserdampfe. 417

Temperatur		Expansivkraft	
Fahrenheit	Réaumur	Engl. Zolle	Pariser Linion
2900	114",838	1 120",15	1352,769
295	117, 064	129, 00	1452,411
300	119, 290	139, 70	1572,882
305	121, 515	150, 56	1695,155
310	123, 741	161, 30	1816,077
313	124, 631	166, 25	1871,809

Die letzte Angabe bei 812 ist das Mittel aus zweien Versuchen, in welchen er respective 167" und 165",5 gefunden hatte. — Wenn wir aus diesen Versuchen die Expansivkraft nach der Pronyschen Formel von 6 zu 5° R. berechnen, so ergiebt sich folgende Tafel:

Temperatur	Expansivkraft	Temperatur	Expansivkraft
o° R.	2",252	65° R.	163"',468
5	3, 209	70	210, 466
10	4, 594	75	.267, 975
15	7, 219	80	336, 000
20	10, 328	85 .	423, 83 5
25	.14, 411	90	525, 083
30	20, 190	95	,638, 252
35	28, 070	100	776, 170
40	38, 262	105	931, 604
45	54, 297	110	1129, 527
50	73, 029	115	1358, 012
55	97, 043	120	1612, 084
60 ,	126, 298	j	

Der letzte, welcher, so viel mir bekannt ist, Versuche über diesen Gegenstand angestellt hat, ist Arzberger. Er beobachtete die Temperatur nach dem hunderttheiligen Thermometer und drückte die Expansivkraft nach Wiener Zol-

len aus; letztere habe ich in Pariser Linien verwandelt nach dem Verhältnisse dass 12 Wiener Zoll 140,13 Pariser Linien gleich sind. Was die Reduction der Centesimalgrade in Réaumursche betrifft, so habe ich 100° C. = 80° R. gesetzt, indem Arzberger bei 100° C. die Expansivkraft 28″,78 Wien. = 336‴,064 beobachtete; eine Größe, welche von 336‴ so wenig abweicht, daß die Unterschiede fast unmerklich werden würden, indem das ganze Intervall der Thermometerscale etwa um 0°,004 R. geändert wird. Die Beobachtungen selbst sind:

Temp	eratur	Expansivkraft		
Centesim.	Réaumur	Wiener Zolle	Pariser Linies	
. Oo	00	0",152	1"",775	
5	4 .	0, 197	2, 300	
10 - 1	- 8	5 . 290	3, 386	
15	12	0, 420	4, 9:4	
20	Ιó	0, 591	6, 901	
2 5 .	20	0, 847	9, 840	
30 ÷	24	1, 125	13, 137	
35	· 28	1, 665	19, 442	
40	32	2, 025	23, 646	
45	36	2, 675	31, 236	
50	40	3, 463	40, 43.	
55	44	4, 453	51, 998	
6 0	48	5, 673	66, 244	
65	52	7, 140	83, 374	
70	56	8, 919	104, 14,	
75	60	11, 05	129, 031	
80	64	13, 57	158, 457	
85	68	16, 55	193, 254	
90	72	20, 10	237, 708	
95	7 6	24, 08	281, 182	
100	80	28, 78	336, 064	

üb. die Expansivkraft der Wasserdämpfe. 419

Wenn man hieraus die Expansivkräfte nach der Prony'schen Formel von 5 zu 5°R. berechnet, so ergiebt sich:

Temperatur	Expansivkraft	Temperatur	Expansivkraft	
00	1"',775	45°	55"',289	
. 5	2, 531	50	74, 354	
, IO	4, 085	55	98, 569	
15	6, 4309	60	129, 031	
20	9, 890	65	166, 532	
25	14, 910	70	213, 452	
30	21, 121	75	468, 775	
35	29, 899	8o	336, 065	
40	40, 437	1		

Wir wollen jetzt zwe nähern Beurtheilung dieser Versuche dieselben von 5° zu 5° R. in folgender Tafel zusammenstellen:

A BULL TO CONTRACT OF THE STATE OF THE STATE

Townser	Expansiv		
Temperatur	Betancourt	Robison	Schmidt
o° R	0"',000	o′",ooo	0"',000
5	0, 240	I, 430	1, 132
10	I, 180	2, 936	3, 360
15	4, 20	5, 127	6, 600
20	7, 80	8, 193	10, 80
25	12, 60	12, 490	15, 60
30	18, 24	17, 657	23, 16
35	25, 80	25, 797	32, 16
. 40	35, 04	35, 551	43, 68
45	47, 40	48, 216	61, 68
50	64, 20	65, 314	76, 80
55	87, 84	87, 076	102, 60
60	119, 40	110, 914	131, 76
65	158, 4	150, 853	168. 84
70	202, 8	197, 435	215. 04
75	261, 0	257, 746	267, 84
80	336, 0	336, 000	336, 00

Temperatur	Betancourt	Robison	Ponhhe
≥5°	437"-4	430'-',70	426 58
90	556, 8	551, 93	532, 05
95	693, 6	688, 71	651, 47
100	861, 6	852, 58	799, 85
105	1041, 6	1028, 7	961, 56
,110	1176, 0	1181, 9	
115			
120			

Der bloße Anblick dieser Tafel zeigt sogleich die Unterschiede zwischen den von verschiedenen Experimentatoren gefundenen Resultaten. Was zuerst die Versuche von Betancourt,
Robison und Schmidt betrifft, so haben sie
den gemeinschaftlichen Fehler, daß sie die Expansivkraft bei der Temperatur des schmelzenden
Eises gleich Null setzen, während theils die ge-

üb. die Expansivkraft der Wasserdämpfe.

kraft.

	Arzberger	Dalton	Ure	Southern
	1",775	2"',252	2",252	1"',801
	2, 531	3, 339	3, 209	2, 724
	4, 085	4, 904	4, 594	4, 371
	6, .309	7, 085	7, 219	6, 625
1	9, 890	10, 223	10, 328	9, 676

	G, 1307	1 7, 003	() ~~7	1 4, 5-3
	. 9, 890		10, 328	9, 676
·	14, 910	14, 487	14, 411	14, 072
ł	21, 121	20, 536	20, 199	20, 314
ł	29, 899.	28, 981	28, 070	28, 729
1	40, 437	39, 286	38, 262	40, 146
Í	55, 289	53, 400	54, 297	54, 5 ² 5
1	74, 354	72, 320	73, 029	73, 055
ł	98, 569	95, 846	97, 043	96, 893
1	129, 031	126, 004	126, 298	126, 711
I	166, 532	163, 591	163, 468	164, 579
ł	213, 452	210, 612	210, 466	212, 530
ł	268, 775	268, 239	267, 975	268, 778
I	336, o6 5	336, 000	336, 000	336, 000
		•	•	•

Schmidt	Ure	
424"',68	423"',83	
525, 24	525, 98	'
650, 16	638, 25	
804, 00	776, 17	
970, 40	931, 60	
1208, 6	1129, 5	
	1358, 0	
	1612, 1	

nauern Versuche von Dalton u. s. w. hier wirklich eine Expansivkraft zeigten, theils andere Erscheinungen diese Expansivkraft anzudeuten schienen. Der einzige von diesen älteren Experimentatoren, welcher (so viel als mir bekannt ist) dieses Umstandes erwähnt, ist Robison. nämlich (Mech. Philos. Vol. II. p. 37, On steam §. 25), nachdem er seine Versuche angeführt hat, dass sich aus denselben einige sehr wichtige Folgerungen ergeben, namentlich dass keine besondere Temperatur nöthig sey, damit Wasser die Gestalt von permanent elastischem Dampse annehme und dass es sehr wahrscheinlich sey, dass es dieselbe selbst bei 32° F. annehme, nur sey die Elasticität zu klein, als dass sie beobachtet werden könne. Denn Wilson fand, fährt er fort, dass sogar Eis verdunste, denn ein Stück polirtes Metall, welches mit kleinen Eissedern bedeckt war, einem kalten Winde ausgesetzt, wurde ganz trocken.

Was ferner die Versuche von Betancourt und Robison betrifft, sostimmen diese recht gut zusammen, aber eine Vergleichung mit den Daltonschen Versuchen zeigt große Abweichungen; die Resultate der zuerst genannten Experimentatoren sind unter 80° durchgängig kleiner. Selbst dann, wenn wir, wie Watt bei seinen Versuchen vermuthete, annehmen wollten, das ihre Scale etwa 2 bis 3" zu kurz gewesen sey, so warden die Abweichungen nicht viel kleiner werden. Ich glaube indessen, dass Robison in denselben Fehler verfallen ist als Betancourt; er setzte die Expansivkraft bei 0°=0 und rechnete den Unterschied zwischen der Länge der Quecksilbersäule vom Papinschen Topfe und dem Barometerstande blos für Druck der Luft, welche noch im Topfe zurückgeblieben war; brachte sodann die Correction wegen der Ausdehnung der Luft an, wodurch offenbar alle Versuche zu klein ausfallen mussten. Hierin scheint auch der Grund

zu liegen, weshalb namentlich die Betancourtschen Versuche so große Verschiedenheiten der Expansivkräfte zeigen. Ein anderer Umständ ist der, dass die Kugeln der von diesen Physikern an4 gewenderen Thermometer sich im Dampfe und nicht im obern Theile des Wassers befanden. wie nämlich der Dampf in die Höhe stieg und die Kugeln der Thermometer berührte, condensirte er sich daselbst; dadurch wurde seine latente Wärme frei und das Thermometer zeigte eine hohere Temperatur an, als der Dampf eigentlich' hatte, daher musste nothwendig die Expansival kraft zu klein ausfallen. Je höher indessen die Temperatur des Dampfes stieg, desto kleiner wurde dieser Unterschied der Temperatur, und daher werden hier die Differenzen zwischen den Versuchen dieser Experimentatoren und denen-Daltons auch verhältnismässig kleiner.

Herr Professor Schmidt erwähnt außerdem, daß bei den Temperaturen des schmelzenden Eises das Quecksilber in der Barometerröhre dasselbe Niveau gehabt habe, als das in dem Gefäße. Ich vermuthe daher, daß die Barometerröhre nicht ganz luftleer war; denn wollten wir auch annehmen, daß ein kleiner Fehler in der Bestimmung des Nullpunktes an seinem Thermometer gewesen sey, so konnte dieser Temperaturunterschied doch keinen solchen Einfluß haben; und daß Herr Professor Schmidt nicht die Correction wegen der Capillardepression angebracht habe, ist von einem so genauen Beobachter nicht zu erwarten. Wenn man indessen seine Beobe

achtungen unter 80° mit denen von Dalton und Ure vergleicht, so findet man, dass die von ihm beobachteten Expansivkräfte bei niedrigen Temperaturen weit kleiner sind, bei 20° den Ure'schen gleich werden und dann sehr schnell wachsen. Ich glaube daher, dass man sie wegen dieser Ungleichbeiten nicht zur Herleitung des Gesetzes für dia Expansivkraft gebrauchen dars. Eben dieses gilt, wie ich glaube, von den Versuchen Arzberger's. Ich habe nur die Versuche von Dalton, Ure und Southern zur Herleitung eines Gesetzes für zweckmäsig gehalten, weil sie mit großer Sorgfalt angestellt sind und eine große Uebereinstimmung unter einander haben.

Was die über 80° beobachteten Expansivkräfte betrifft, so stimmen die Versuche von Robison und Betancourt recht gut überein; die Zahlen scheinen indessen viel zu groß zu seyn, wenigstens 1st der Unterschied sehr bedeutend, wenn man sie mit den Versuchen von Ure vergleicht. Die Versuche von Biker und Rouppe stimmen mit denen von Schmidt recht gut; sie weichen aber aber 90° ziemlich von den Ure'schen ab. Nun empfiehlt sich die Methode und das Verfahren von Ure allerdings durch große Correctheit; weil wir indessen noch keine anderweitigen genanen Versuche in diesen höhern Temperaturen haben, um eine nähere Prüfung anzustellen, und die Ure'schen Versuche bei weitem kleinere Expansivkräfte geben, als die der übrigen Experimentatoren, so werdete ich auch die Versuche von Rouppe und Schmidt zur Aufsuchung der mittlern Expanüb. die Expansivkraft der Wasserdämpfe. 425

sivkraft an, gab ihnen jedoch nicht gleiche Wahrscheinlichkeit. Ich wendete hierzu folgenden bekannten Satz der Wahrscheinlichkeitsrechnung an: Sind a, b, c, beobachtete Werthe und α , β , γ respective die Wahrscheinlichkeiten derselben, so ist der mittlere Werth

$$\mathbf{m} = \frac{\alpha \mathbf{a} + \beta \mathbf{b} + \gamma \mathbf{c} + \delta \mathbf{d} + \dots}{\alpha + \beta + \gamma + \delta + \dots}$$

Ich setzte hier, wenn a die von Rouppe, b die von Schmidt und c die von Ure beobachteten Expansivkräfte sind, $\alpha = \beta = 1$, $\gamma = 2$.

Folgende Tafel giebt die Expansivkräfte im Mittel.

Mittel.				
Temperatur	Expansivkraft	Verhältnis der Expansiv- kräfte zu einander		
0 .	2",102			
5	3, 091	1,470		
10	4, 623	1,496		
15	6, 976	1,509		
20	10, 076	. 1,444		
. 25	14, 323	1,421		
3 0	20, 347	1,421		
35	28, 593	1,405		
40	39, 231	1,372		
45	54, 074	1,378		
50	, 72, 80I	1,346		
55	96, 594	1,327		
60	126, 338	1,308		
65	163, 879	1,297		
70 .	211, 203	1,288		
75	268, 331	1,270		
80	336, 000	1,252		
85	425, 33	1,26		
90	525, 29	1,23		
95	644, 56	1,22		
100	789, 05	1,22		
105	948, 79	1,20		
110	1155, 9	1,21		
1115	1358, 8	1,18		
120	11612, 1	1,18		

Nach diesen Primissen wollen wir uns jetzt zu dem eigentlichen Gegenstand unserer Untersuchung wenden, nämlich zur Aufsuchung eines Gesetzes für die Expansivkraft der Wasserdämpfe. Wenn man nun, wie Prony in seiner mehrmals erwähnten Abhandlung sagt (Journ. de l'école polyt. Cahier II. p. 26 u. fg.), eine Reihe von Beobachtungen numerisch dargestellt hat, so läst sich eine große Anzahl von Functionen auffinden, welche diese Beobachtungen ziemlich genau assdrücken; wir müssen indessen stets die Analogie der verwandten Erscheinungen um Rath fragen, um unter diesen verschiedenen Functionen diejenige auszuwählen, welche der Natur am angemessensten, also die wahrscheinlichste zu seya scheint. In unserm Falle scheint die Analogie mit den meisten übrigen Erscheinungen der Gasarten und Dämpfe anzuzeigen, dass wir eine exponentielle Function wählen müssen, und er stellt daher für die Expansivkraft des Wasserdampfes folgeode Gleichung auf:

z=μ,ρ, +μ,ρ, +μ,ρ, +μ,ρ, wo x die Temperatur in Graden des Réaumurschen Thermometers, z die Expansivkraft und μ,, μ, μ, μ, ρ, ρ, ρ, ρ, ρ, φ, durch die Versuche selbst zu bestimmende constante Größen sind. Als er nun die Beobachtungen, welche Betancourt bei den Temperaturen 0°, 22°, 66°, 88°, 110° R. angestellt hatte, anwendete, so fand er folgende Werthe für diese constanten Größen:

$$\varrho_{\mu} = 1,172805 \qquad \mu_{\mu} = -0,00000072460407 \\
\varrho_{\mu} = 1,047773 \qquad \mu_{\mu} = +0,8648188303 \\
\varrho_{\mu} = 1,028189 \qquad \mu_{\mu} = -0.8638181057$$

Die nach dieser Formel berechneten Werthe stimmen ziemlich mit den von Betancourt beobachteten; da indessen diese Beobachtungen selbst ziemlich ungenau sind, so dürfen wir auf die Richtigkeit dieser constanten Größen keinest großen Anspruch machen.

Biot, sich einzig'auf die Daltonschen Versuche stützend, schlägt einen ähnlichen aber bequemern Weg ein (Traité T. l. p. 272 fg.). obigen Tafel enthält nämlich die dritte Spalte die Factoren, mit welchen man jede Expansivkraft multipliciren mus, um die zu erhalten, welche der 5° höhern Temperatur entspricht. Wären diese Factoren gleich, so würde die Reihe der Expansivkräfte eine geometrische Progression bilden; aber man sieht sogleich, dass dieser Factor ziemlich regelmässig abnimmt, je höher die Temperatur steigt. Wir wollen nun zuerst die Aenderung im Gesetze dieser Annahme übersehen, und setzen, das Verhältniss der auf einander folgenden Glieder sey constant und gleich K, wenn man von der höhern Temperatur zu der niedrigern herabgeht. Ist dann für das hunderttheilige Thermometer die Expansivkraft F, in englischen Zollen diejenige, welche der Temperatur 100° - n entspricht, so ist

$$F_0 = 30''$$

 $F_1 = 30''$. K
 $F_2 = 30''$. K²

und allgemein

und

$$F_n = 30''$$
. K^n
log. $F_n = \log_{100} 30'' + n \log_{100} K$

425

Obgleich nun K keinesweges constant ist, a entfernt sich doch diese Annahme nicht sehr von der Wahrheit, weil das Verhältnis der Gliede sehr langsam abnimmt. Darnach ist nichts einfa cher als dass man die Ahnahme der Logarithme von Fa darch eine Reihe von Gliedern von de Form an -- bn² -- cn³ darzustellen sucht, wo a, b, constante Coefficienten sind; man erhält mithin

$$\log F_n = 30'' + an' + bn^2 + cn^3$$
.

Es ist, wie Biot sagt, unnöthig Potenzes von n'zu gebrauchen, welche höber sind als die dritte, weil ihre Coefficienten sehr klein seys würden. — Um diese Coefficienten a, b, c zu bestimmen, gebraucht er die Expansivkräfte welche Dalton bei den Temperaturen 100°, 75° 50° und 25° C beobachtet hatte und findet

a = -0.01537419550

b = -0,00006742735

c = + 0,00000003380

Wenn nun aber in diesen von Biot zur! rechnung angewendeten Beobachtungen zufät mehr oder weniger große Beobachtungsfehler gen, so werden diese auch einen mehr oder weger großen Einfluß auf die Coefficienten in obigen Formel haben. Ich hielt es daher füt thig, mehr Beobachtungen dazu anzuwer wenn wir nämlich eine Curve zeichnen, bei cher die Abscissen die Temperaturen, die naten dagegen die Expansivkräfte bezeichnen finden wir, daß diese Curve viel Aehnlimit der logarithmischen Linie hat; bei i Temperaturen sind die Ordinaten sehr kle

wie wir aber zu höhern Temperaturen gehen, so wachsen die Ordinaten sehr schnell; hier leuchtet offenbar sogleich die Schwierigkeit ein, die grössern Ordinaten mit Hülfe der kleinern zu bestimmen, denn so wie sich der Werth der kleinern Ordinaten nur um ein weniges ändert, so hat dieses einen bedeutenden Einfluss auf die größern. Daher habe ich zur Entwickelung des Gesetzes die Beobachtungen zwischen 0 und 80° R. von 5 zu 5°, R. angewendet; von den Beobachtungen über 80° R. hielt ich keine einzige zur Berechnung dienlich, da hier die Beobachtungsfehler wegen der größern Aenderung der Expansivkraft immer größer und einflussreicher auf die Formel werden müssen; sie können daher höchstens zur Prüfung der Formel dienen.

Da ich die Expansivkraft durch Pariser Zolle, die Temperatur durch das Réaumursche Thermometer ausdrücke, so verwandelt sich die Formel Biot's in folgende:

log.
$$F_n = \log_{10} 336''' + an + bn^2 + cn^3$$
 oder $o = -\log_{10} F_n + 2,5263393 + an + bn^2 + cn^3$.

Auf diese Art erhalten wir folgende sechszehn Gleichungen:

```
0 = 2,2037066 + 80 a + 80^{2} b + 80^{3} c
0 = 2,0362403 + 75 a + 75^{2} b + 75^{3} c
0 = 1,8614154 + 70 a + 70^{2} b + 70^{3} c
0 = 1,6827328 + 65 a + 65^{2} b + 65^{3} c
0 = 1,5230511 + 60 a + 60^{2} b + 60^{3} c
0 = 1,3703053 + 55 a + 55^{2} b + 55^{3} c
0 = 1,2178389 + 56 a + 45^{2} b + 45^{3} c
0 = 1,0700796 + 45 a + 45^{2} b + 45^{3} c
0 = 0,9327c99 + 40 a + 40^{2} b + 40^{3} c
```

 $0 = 0.7933508 + 35a + 35^2b + 35^3c$ $0 = 0.6642020 + 30a + 30^2b + 30^3c$ $0 = 0.5413891 + 25a + 25^2b + 25^3c$ $0 = 0.4248054 + 20a + 20^2b + 20^3c$ $0 = 0.3118159 + 15a + 15^2b + 15^3c$ $0 = 0.2016392 + 10a + 10^2b + 10^3c$ $0 = 0.0976684 + 5a + 5^2b + 5^3c$

Um dieses mehr als bestimmte Problem au zulösen, wollen wir uns der von Gauss aufgestellten Methode der kleinsten Quadrate bedie pen. Haben wir nämlich folgende Gleichungen

wo p, q, r die durch die Beobachtung zu bestim menden Größen sind, so findet man die wahr scheinlichsten Werthe dieser Größen, wenn mas

0=4019380.7585500 + 152405000 a + 104618 + 738439625000 c

Wenn wir diese Gleichungen auflösen, giebt sich

$$a = -0.01907612588$$
 $b = -0.000000015$
 $c = -0.00000001731$

üb. die Expansivkrast der Wasserdämpse. 481

und mithin

log. F_n = 2,5263393 — 0,01907612588 n
— 0,00010296015 n² — 0,00000004731 n³
wo also n der Abstand der Temperatur, für welche die Expansivkraft des Wassers gesucht wird, vom Siedepunkte des Wassers in Graden des Réaumurschen Thermometers ist und für Grade unter 80° positiv, über 80° dagegen negativ ist. Wenn man hier die Expansivkraft von 5 zu 5° berechnet und die berechneten Werthe mit den beobachteten zusammenstellt, so ergiebt sich folgende Tafel:

Tempe-	Expansivkraft		Unterschied	
ratur	beobechtet	berechnet	Paris. Liuien	Grade
OP31.	k 2",102	: 2",075	— 0′′′,027′	-0°,136
5	3, 091	3, 137	+ 0, 046	+0, 182
10	4, 623	4, 680	+ 0, 057	+0, 198
15	6, 976	6, 893	— o, o83	-0, 15 2
20	10, 076	10, 021	- 0, 059	-0,075
25	14, 321	14, 382	+ 0, 059	+0,057
30	20, 347	20, 381	+ 0, 034	•
35	28, 593		- 0, 082	
40	39, 231	39, 403		
45	54, 074		•	
50	72, 801	72, 463		一0,079
55	96, 594			
60	126, 338	126, 840		
65	163, 879	164, 768		
70	211, 203		_	
75	268, 331	268, -151		•
80	336, 000		. [1 '
85	425, 33	416, 056		- 0, 489
90	525, 29	509, 192		-0,734
95	644, 56	615, 850		-1,813
100	789, 05	736, 302		— 1, 720
105 .	948, 79	870, 225		-2, 141
110	1155, 9	1016, 803		- 3, 400
115	1358, 0	1174, 643	183, 4	-4, 020
120	1612, 1	11341, 763	31—270, 3	' — 5, 320

Wenn wir in dieser Tafel die berechneten Werthe mit den beobachteten vergleichen, so inden wir, dass die berechneten Expansivkräfte bei Temperaturen unter 80° bald größer bald kleiser sind als die beobachteten, und dass alle Unterschiede etwa innerhalb der Gränzen der Beobachtungsfehler liegen. Ueber 80° dagegen sind die berechneten Werthe weit kleiner als die beobachteten. Um nun eine Formel zu erhalten, welche auch bei diesen höhern Temperaturen eine größere Genauigkeit gewährte, so wählte ich eine Gleichung mit vier Gliedern, nämlich

log. Fa'= log. 336" + an + bn² + cn³ + dn⁴

Wenn bei diesen Gleichungen das obige Verfahren des Hofrath Gans angewendet wurde, so ergab sich

0=958,7011870+374002+2312000b+152405000cc +10461800000d

0 = 60290;5883250 + 23120002 + 1521050002+ 104618000000 + 73845962500002

0=4019380,7585500 + 152405000a + 104618000000b +738439625000c+5319185000000d

0 = 278112209.6008750 + 1046180000 a

+ 738439625000 b + 5319185000000c

+ 389119253125000 d

Wenn wir diese Gleichungen auflösen, so ist

a = -0.01950230219

b = -0.00007404868

c = -0.00000066252

d = +0,0000000399

baw

log. $F_n = 2.5263393 - 0.01950230219 m$ $-0.00007404868 m^2 - 0.00000066252 m^3$ $+0.00000000399 m^4$

un. die Expansivkraft der Wasserdämpfe. 483

von 5 zu 5° berechnen, so erhalten wir:

Tempe-	empe- i Expansivkraft		Unterschied	
".zēţhk		•	Paris. Linien	Thermgr.
Op.	2",102	, 24,073	- 0",029	0°,147
· 5 . :	3,091	3, .119	+ 0, 028	+0, IIE
10	., 4, 623		_	0,000
"15"	6, 976	6, 842	<u> </u>	-0, 246
20	10, 076	9, 961	77 C, .115	0,:156·
25	14, 323	14, 323	0, 000	0,000
30	20, 347	20, 288	- 0, 059	
35	··· 28, ·593	28, .49 7	- 0, 09 6	-0, 05T
140 (10	:::39, 23 L	39, 409		
45	54, 074	53, 782	— 0, 292	•
50	72, 801	72, 434	• •	0, 081;
55.	.96, 594		- 0, 27.5	
6 0	126, 338		- 0, 152	— o, o23
65	163, 879		+ 0, 222	
70 · ···	217, 203		— o, 690	
75	268, 331	267, 237	- 1, 09 3	t-0, 096.
80	336, 000			0,000
85 ' '	425, 33	418, 875		-0, 34I
90	525, 29	518, 274	7, 02	-0, 320
95 . , ,	644, 56	6371 751		-0, 258,
100	789, 05	781, 097	一 7, 95	-0, 261
1202 (111)	948, 79	953, 957	!+ 5, 17	+0, 141
110	1155, 9	1163, 736	+ 7, 8	+0, 191
115	1358, 0	1421,055		+1,383
120	11612, I	1740, 133	1+128, 0	1+2,519

Die Unterschiede zwischen beobachteten und berechneten Expansivkräften sind hier sowohl unter 80° wie über 80° kleiner als bei der vorigen Formel; selbst über 80° sind sie positiv und negativ. Nur bei 115° und 120° sind die berechneten Expansivkräfte weit größer, als die beobachteten. Indessen haben wir hier nur die einzigen Ure'sehen Beobachtungen, so daß dieser Unter-

Jaure. f. Chem; N. R. 12. Bd. 4. Heft.

schied nicht zu viel gegen die Wahrschefelichkeit der Formel beweist.

Um die Unterschiede zwischen den durch Berechnung and Beobachtung gefundenen Werthen besser übersehen zu können, habe ich dieselben beiläufig in Thermometergrade verwandelt, um welche man sich bei der Bestimmung der Temperatur hätte verseben können. Diese beiläufige Bestimmung habe ich auf folgende Art vorgenommen, welche ich der Kürze wegen an einem Beispiele zeigen will. Bei der Temperatur 60° ergiebt sich bei der Berechnung nach der zweiten Formel ein Unterschied von - 0,152. Um m finden, wie viel dieser Fehler in der Temperatur betrage, nehme ich den Unterschied der bei 55° and 65° beobachteten Exprassivkrafte, also 77,285; dieser Unterschied entsprach einem Temperaturunterschiede von 10°, also liefs sich daraus der Temperaturunterschied finden, welcher hier einer Differenz in den Expansivkräften von - 0,152 entsprach, nämlich

 $77''',285:10^{\circ} = -0''',152:x = -0^{\circ},023$

Dieses Verfahren, die Unterschiede in des Expansivkräften in Temperaturdisseranzen zu verwandeln, ist zwar nicht ganz genau, indessen kommt man der Wahrheit doch ziemlich nehn. Wenn man nun die Temperaturdisseranzen in den obigen Taseln genauer ansieht, so findet man, dass sie wenigstens unter 80° zu den unvermeidlichen Beobachtungssehlern gehören. Bedenkt men nun ferner, dass es sehr schwer hält, genau gelähnite

Thermometer zu finden, da selbst die von guten Künstlern versertigten häufig Unterschiede von fast ½° zeigen (s. Bessel Astron. Beobachtungen Bd. VII.), so kann man wohl annehmen, dass die gefundene Gleichung unter 80° der Wahrheit entspreche. Selbst über 80° stimmt die zweite von mir gefundene Formel sehr wohl mit der Beobachtung überein; denn nehmen wir die Unterschiede bei 115° und 120° aus, so ist der größte derselben bei 85° etwa ½°, ein Unterschied der besonders in der Nähe des Siedepunktes (80°) seichter Statt sinden kann, da die Künstler so selten den Siedepunkt gehörig bei 336" bestimmen.

Beobachtung und Berechnung ferner auf dieselbe Art bestimmt sind, also die Fehler bei dieser Bestimmung in beiden Reihen nabe parallel laufen, so läst sich daraus einigermaßen das Verhähtnist der Wahrscheinlichkeiten beider Formeln abschätzen. Haben wir nämlich zwei Hypothesen, und bezeichnen die Wahrscheinlichkeiten derselben mit P, p, so verhalten sich diese Wahrscheinlichkeiten umgekehrt wie die Summen der Quadrate der Unterschiede zwischen den nach jeder Hypothese berechneten und den beobachteten Werthen; also

P:p=s:S

wo S und s respective die Summen dieser Unterschiede bedeuten. Darnach läst sich das Verhältnis der Wahrscheinlichkeit der dreigliedrigen Formel (p) zu der der viergliedrigen Formel (P)

Kaemts

n. Wenn wir nämlich zuerst die Summer. Quadrate nehmen, so verhält sich

P:p=67,777:8,82, nahe=8:1

o ist es achtmal wahrscheinlicher, dass die zweiter der Natur entspreche, als dass dies erste thue. Uebergehen wir aber die Unterbiede bei 115° und 120°, so verhält sich

P: p = 23,152:0,5675 = 40.8:1.

Wir sehen also auch hier, dass die zweite Fomel weit wahrscheinlicher ist als die erste.

Nach dieser Formel babe ich nun folgen Tafel berechnet, welche die Expansivkräfte d Wasserdampfes von — 20° bis 4- 120° R. giebt:

Temperatur	Expansivkraft	Temperatur	Expansiohraf	
523 40°	0",374	3°.	24,652	
19	0, 408	fi 🚣	2, 877	
: 18	F- ' O, 445	5	3, II	
X7 ,	0, 486	5	3, 39	
16	0, 530		3, 39 3, 64	
15	0, 5.79	7 · 1	3, 9	
: -14	0, 632	9	4, 2	
J3	0, 690	IÓ	4, 2	
12	0, 752	11	5, (
TI	0, 819	12	5,	
10 -	O ₂ 892	13	: 5 •	
9	0, 9-2	14	6.	
8	1, 059	15	6, 6,	
	· 1, 154	16	7,	
7	1, 256	17	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	
5	1, 365	18	8	
	1. 486	19	•	
3	1, 649	20	•	
4 3 2	1, 756	2 I	1	
- I	1. 908	22	7	
0	2, 073	23	- 	
- . z	2, 252	24		
2	2, 446	25		

			`
Temperatur	Expansivkraft	Temperatur	Expansivkraff
26°	15"',384	67°	181′′′,53
27	16, 511	68	190, 79
28	17, 703	69	200, 45
29	18, 930	70	210,: 51
30	20, 288	71	220, 98
31	21, 778	7.2	231, 88
32	23, 161	73	243, 18
33	24, 937	74	254, 97
34	26, 665	75	267, 24
, 35	28, 497	76	279, 58
36	30, 540	77	292, 81
37	32, 795	78	306, 93
38	34, 977	79 .	321, 93
39	37, 033	80	336, 00
40	39, 409	81	351, 37
4 T	41, 973	82	367 , 33
42	44, 692	83	383, 89 .
43	47, 567	84	401, 08
44	50, 590	85	418, 88
45 46	53, 782	86	. 437, 3 6
46	· 57, ·143	87 .	456, 52
47 .	60, 687	88	476, 40
48 .	64, 403	89	496, 95
49 ·	68, 322	90.	; 518, 27
50	72, :434	91	540, 47
51 .	76, 763	92	563, 49
52	81, 290	93	587, 39
53	86, 075	94	613, 11
54	91, 073	95	637, 75
55	96, 319	96.	664. 39
56	101, 81	97	691, 89
57	107, 57	98	720, 56
58	113, 73	99	749, 74
59	119, 89	IOO	781, 10
60	126, 19	IOI	813, 10
61	133, 24	102	846, 37
62	140, 56	103	880, 80
63	148, 14	104	916, 70
04	155, 91	105 106	953, 96
65 66	164, 10		992, 71
00 '	177, 64	107	1032, 9

Kaemts üb. die Bepenstykraft u. s.

**************************************	Expansivkraft	Telisperatur	Expensivi
1082	1074",9	1150	1421",1
109	1118, 3	116	1479, 4
110	1163, 7	117	1540, 4
111	1211, 1	118	1604, 2
112	1260, 5	119	1670, 8
113	1311, 6	120	1740, 1
114	1365, 2	ą	

Ich will hier noch eine andere Tafel hi fügen, welche umgekehrt zeigt, welche Ter raturen das siedende Wasser bei gegebenen i meterständen hat:

Barometer	Siedepunkt	Barometer	Sieden
342**	80°,396	320"	78°,91;
341	80, 330	319	78, 84
340	80, 264	318	78, 77
339	80, 198	317	78, 71
338	80, 132	316	78, 6
337	80, 066	315	78, 5
336	80, 000	314	78, !
335	79, 934	313	78,
334	79, 867	312	78,
- 333	79, 800	311	78,
332	79, 733	310	78,
331	79, 666	309	78
330	79, 599	308	78
329	79, 532	307	78
328	79. 465	306	7
327	79- 397	305	7
326	79. 329	304	-
325	79, 26t	303	:
3 ² 4	79, 192	302	
323	79. 124	301	
3-3 322	79. 055	300	
321	78, 9 86	299	

Ueber magnetische oder analoge Wirkungen, welche in allen Körpern durch den Einfluss elektrischer Ströme erzeugt werden,

VON

Becquerel.

(Gelesen in der Königl. Akademie der Wissenschaften am 1sten März 1824). *)

Coulomb theilte im Jahre 1802 eine Reihe von Versuchen mit, welche beweisen sollten, dass alle Körper, von welcher Natur sie auch seyen, der Einwirkung des Magnetismus unterworfen sind. Dieser berühmte Physiker zeigte, dass, wenn man diesen Körpern die Gestalt kleiner 5 bis 6 Millimeter langer und 3 Millimeter dicker Stäbchen giebt und sie an die feinsten vom Gespinnste des Seidenwurms abgewickelte Fäden zwischen den entgegengesetzten Polen zweier starker Magnete aufhängt, sie sich in der Richtung dieser Magnete bewegen, und wenn man sie von dieser Richtung ablenkt, nach einigen Oscillationen, deren Anzahl

^{*)} Uebersetzt aus den Annales de Chemie et de Physique, Tom, XXV. März 1824. S. 269, von F. W. Hecker.

in der Minnte mehr als 30 betrug, immer wieden in dieselbe zurückkehrten.

Sten Umsicht alle Versuche anstellte, fand keinen genügenden Entscheidungsgrund, um sich über die Ursache dieser von ihm entdeckten Erscheinung auszusprechen. Rührt diese Wirkung, sagt er selbst, von der Einwirkung des Magnetismus auf alle Substanzen, oder vielleicht von einigen in allen Körpern verbreiteten Eisentheilchen her, welche sich den genauesten chemischen Analysen entziehen? Ungewiß hierüber, schrieb er die Erscheinung, welche er gefunden hatte, lieber den außerordentlich kleinen Eisentheilchen, als einer neuen Eigenschaft aller Körper zu, welche ihm noch nicht vollkommen erwiesen schien.

Er suchte also die kleine Quantität kisse z bestimmen, welche nothwendig wäre, um die i der Nadel wahrgenommenen Oscillationen berw zubringen. Er fand z. B. daß bei einer kleiz zum Versuch angewandten Silbernadel zuf Eisen hinreichend ist, um eine größere Schne keit in den Oscillationen hervorzubringen. fand auch, daß der größte Theil der animalis und vegetabilischen Stoffe einem größeren Ei von Seiten der Magnetstäbe unterworfen sch als die durch die gewöhnlichen Verfahrung gereinigten Metalle.

Diels ist eine kurze Uebersicht der Vo Coulomb's über die Entwicklung des Mi mus in allen Körpern durch den Einfluß starken Magnete, welche in einer nicht s über magnetische und analoge Wirkungen. 444 fsen Distanz von beiden Enden der Nadel angebracht sind.

Biot, welcher mit der größten Sorgfalt Coulomb's Versuche wiederholte, schien seine Ansicht über die durch Magnete in irgend einem Körper hervorgebrachte Wirkung nicht mit ihm zu theilen. Er hat sich über diesen Gegenstand, in seinem Traité de Physique (2. Ausgabe*), T. II. p. 79) folgendermaßen ausgesprochen:

"Es ist nicht blos die Wahl zwischen diesen beiden Ansichten übrig gelassen, da beide vor"aussetzen, dass die erwähnte Wirkung wirklich "magnetisch sey, welches man nicht durchaus "behaupten kann. Da wir durch den blossen Con"tact zweier heterogenen Körper elektrische Kräfte "sich entwickeln sehen, deren Existenz lange Zeit "nicht vermuthet wurde, können wir es nicht "auch als möglich annehmen, dass andere Um"stände gleiche oder auch nur analoge Kräfte her"vorbringen, deren äußerst schwache Wirkungen "nur mit sehr feinen Apparaten wahrzunehmen "sind? und könnte nicht die durch die kleinen "Nadeln, deren sich Coulom b bediente, er"zeugte Wirkung von irgend einer schwachen

d. H.

^{*)} Wir erhalten so eben von der dritten Ausgabe dieses nun in allen öffentlichen Lebranstalten Frankreichs eingeführten Handbuchs der Physik eine sehr gute Uebersetzung von einem sprachgewandten und sachkundigen Bearbeiter Herrn Dr. G. F. Fechner, akademischen Docenten in Leipzig, worauf bei dieser Gelegenheit zweckmäßig scheint, die Leser ausmerksam zu machen.

"Kreft, die uns der Art nach unbekannt "abhängen? Dieses ist auf dem jetzigen Sta "punkte der Wissenschaft zu entscheiden "möglich."

Ampère hat sich mit der Entwicklung Magnetismus in dem Kupfer beschäftigt. berühmte Naturforscher hat während sei Aufenbalts in Genf gemeinschaftlich mit Augu Delarive Versuche über den Einfluß angeste den eine im Kreis gebogene Kupferplatte in ziehung auf eine Umgebung starker elektrisch Ströme zeigt, in deren Mitte sie aufgehangen und welche sie, ohne sie zu berühren, umkı sen. Die Wirkung dieses Einflusses war ma Ampère von der Art, dass, wenn an die ei Seite dieser Platte ein sehr starker Hufeisenmi net gehalten wurde, man sie bald hinbewegt zwischen die beiden Schenkel des Magnetes, ! hinweg davon gestolsen entsprechend dem ele schen Strom in den umgebenden Conductore

Hinsichtlich der gleichen Wirkung, di beiden Polen des in Huseisensorm gebogener nets auf dieselbe Stelle des Bogens ausgeüb würde aus diesem Versuche folgen, dass fluss des umgebenden elektrischen Strom: Platte einen andern elektrischen Strom: licher Art entwickelte, wie man ihn Drahte beobachtet, der beide Pole ein schen Säule verbindet. Dass dem jed also sei, davon hat Ampère sich seit zeugt. über magnetische und analoge Wirkungen. 443

Diess ist, wie ich glaube, alles, was bisher geschehen, um in jedem beliebigen Körper Magnetismus oder eine analoge Wirkung hervorzubringen. Nun will ich also der Akademie meine über denselben Gegenstand angestellten Versuche mittheilen.

vanometer als Multiplicator für elektrische Ströme wirkt. Wenn man also die beiden Enden des im Kreise gewundenen Drahtes, mit den beiden Polen einer Voltaischen Batterie verbindet, so entsteht ein elektrischer Strom von größter Wirksamkeit. Ich stellte mir daher vor, daß, wenn man irgend einen Körper dem Einfluß eines so starken Stroms aussetzt, daraus neue Wirkungen folgen könnten; und meine Erwartung wurde nicht getäuscht.

Coulomb hat die Wirkungen der entgegenstehenden Pole zweier starken Magnete auf alle Körper wahrgenommen, und ich will gegenwärtig dieselben Körper dem Einflus eines starken elektrischen Stromes aussetzen. Obgleich ohne Zweifel diese beiden Kraftäulserungen sehr verwandt sind, so zeigte doch der Versuch, dass Verschiedenheiten in den Wirkungen Statt finden, welche daraus hervorgehen.

Es ist nothwendig, die zum Gelingen dieser Versuche erforderlichen Maassregeln anzuführen. Der Galvanometer, dessen man sich dazu bedienen kann, mag ungefähr 5 Centimeter lang und 1 Centimeter hoch seyn; wodurch der unmittelbare Einflus des elektrischen Stromes auf die Körper, die man seinem Einflusse aussetzen will, befördett

Nadeln nicht mit eisernen Instrumenten versigen, weil sonst auf ihrer Oberstäche sehr sie Theilchen von diesem Metalle hängen bliel durch welche sie magnetisch anziehbar wäre Den Nadeln wird man um so kleinere Dimen nen geben, je geringer der Einstuß des elektrisc Stromes auf dieselben ist. Endlich werden di Nadeln in dem Galvanometer nach Art der Muetnadeln aufgehangen.

Erster Versuck

Wollen wir zuerst eine Nadel von weich Eisen dem Einflusse des elektrischen: Strou aussetzen. Sie wird sich augenblicklich in ei auf die Umkreise des Drahtes senkrechte Rictung begeben, und die Vertheilung des Magnetung, welchen sie annimmt, wird dieselbe wwie bei einem gewöhnlichen Magnetstabe.

Hätte man statt der Nadel einen geschl nen Kreis von demselben Metalle angewandt würde die Wirkung dieselbe gewesen seyn.

Zweiter Versuch

Risendeuteroxyd eingeschlossen in eine Patrone aus Papier von der Dicke ein meter, verhält sich nicht so wie die Nweichem Eisen. Dieser kleine Cylinde aufgehangen und dem Einflusse des ele Stromes ausgesetzt, wurde schnell in des Apparates bineingezogen und stellte

einigen Oscillationen in eine mit den Umkreisen. des Drahtes parallele Richtung.

Sehr feine Feilspäne von weichem Eisen ebenfalls in eine kleine Patrone gehüllt, verhiele ten sich wie die Nadel von diesem Metalle.

Hier sind also zwei sehr entgegengesetzte Wirkungen in zwei magnetischen Substanzen durch den Einfluss eines starken elektrischen Steophes hervorgebracht. Dieselben Substanzen auß die angegebene Art behandelt; und zwischen die beiden entgegengesetzten Pole- zweier starken Magnete gebracht, verhielten sich auf dieselbe Art, denn sie stellten sich beide in die Richtung dieser beiden Magnete. Die beiden durch dem Kinfluss des elektrischen Stromes auf das weiche Eisen und das Deuteroxyd desselben Metaltes hervorgebrachten verschiedenen Wirkungen scheinen also anzudenten, dass die Wirkung des elektris schen Stromes nicht ganz ein und dieselbe ist; wie die, welche von den beiden magnetischen Polen ausgeht. · · · ·

Dritter Versuak,

Auf Nadeln von Kupfer, Holz und Gummilack scheint der elektrische Strom eben so zu wirken wie auf die mit Eisendeuteroxyd angefüllte
Patrone, nur in viel geringerem Grade. Dieser
Versuch erfordert besondere Rücksichten, vorz
züglich wenn man mit einer kleinen Säule arbeitet. Wollte man sich damit begnügen, den Galvanometer mit einer Glasglocke zu überdecken,
so würde die kleine Nadel von dem Augenblick

sie in Bewegung kommt, anfangen za oscilliren, bald in der einen, bald in der endern Richtung, und sich zuletzt in keine bestimmte Lage stellen. Diese Unstätigkeit rührt davon her, dass bei der schwachen Wirkung des dektrischen Stromes die kleinen Luftströme, welehs im Innern der Gloke Statt finden, die Besse goog der Nadel stören. Daher wenn dieselbe auch immer in die Ebene des Apparats gezogen wird, so wird sie doch in keiner bestimmten Richtse verbarren. Dieser Uebelstand wird beseitige wenn man die beiden offenen Seiten des Galean maters derch zwei Glasscheiben verschließt, men en die Ränder aukittet. Man ordeet men Apparat so, dass man ibn um den feisen Faden d bee kase, and bringt dadurch die Nadel in Richtung von ungefähr 90° gegen die, welche apnehmen soll. Verbindet man nun die beide des Drabtes mit des beiden Poles eines le: so wird die Nadel aus ihrer Stellung we und in die Ebene des Apparats treten, wo.s ben bleibt. Dieses Resultat erbsit man m aus 10 Bechern nach Wollaston's Art ten Batterie. Hine stärkere Säule wür Zweifel messbare Oscillationen geben.

Wirkung eines Magnets auf die den eines starken elektrischen Stromes au

Wir wollen blos schwach magnet anwenden, damit sie nicht durch den über magnetische und analoge Wirkungen. 447 den natürlichen Magnetismus der dem Versuch unterworfenen Nadeln wirken, und dadurch nicht die Wirkungen gestört werden, welche wir beobachten wollen.

Wir haben bei dem ersten Versuche angegeben, dass eine Nadel von weichem Eisen sich perpendicular gegen die Umkreise des Drahtes stellte; sie wird also unter dem Einflusse des elektrischen Stromes ein wirklicher Magnet, wovon man sich durch einen Magnetstab überzeugen kann.

Der zweite Versuch lehrt uns, daß ein mis Eisenfeile und ein anderer mit Eisendeuteroxyd angefüllter kleiner Cylinder nicht dieselben Wirkungen zeigen gegen den elektrischen Strom, dessen Einflusse beide ausgesetzt sind. Wenn man den Pol eines Magnets an die mit dem Deuteroxyd gefällte kleine Patrone balt, so sieht man, dass dieser Pol auf alle Punkte, die auf ein und derselben Seite des Galvanometers liegen, gleichmäßig einwirkt. Mit dem entgegengesetzten Pole erhält man die entgegengesetzte Wirkung, Also aller Südmagnetismus wird auf der einen; und aller Nordmagnetismus auf der andern Seite seyn, und der Durchschnitt der Nadel, welcher keinen freien Magnetismus enthält, wird sich in der Ebna befinden, welche durch seine Axe perpendiculär auf die Grundfläche des Apparats gelegt werden Es ist jedoch möglich, eine solche Ver, theilung des Magnetismus in dieser Patrone zu bewirken, wie sie bei einer gewöhnlichen magnetisirten Nadel Statt andet. Man braucht sie nur

A8 .: Becquerel

Multiplicators senkrechte Richtung zu stell und sie einige Zeit in dieser Lage zu erhalt Bringt man sie aber aus dieser Richtung, so straie in die Ebene des Galvanometers zurückzuko men, und die Vertheilung des Magnetismus i dert sich alsobald. Dieser Versuch erfordert ühgens die sorgsamste Aufmerksamkeit.

Ueber die Wirkung des Magnetes auf ei Nadel von beliebiger Substanz, die dem Einfludes elektrischen Stromes ausgesetzt ist, habe i bis jetzt noch keine befriedigenden Resultate: I Existenz einer solchen ist noch nicht bewiest und naue Versucha müssen darüber entscheiden

Wirkung eines elektrischen Stromes auf eine Nac eus Holz, die an beiden Enden mit zwei kleis viereckigen Stahlplättchen, oder zwei Spitzen Eisendraht versehen ist.

Wir haben vorbin gesehen, dass es i war in einer mit Eisendeuteroxyd angefüllten den Patrone einen solchen Magnetismus z wickeln, dass alle auf einer Seite des Aj liegenden Punkte eine und dieselbe Art vonetismus besitzen. Wir können in dem Ei dem Stable eine gleiche Wirkung hervor Nehmen wir eine Nadel von Holz, 2 bi timeter lang, und ein Millimeter im Dur dick; befestigen an jedem ihrer Enden n ein kleines viereckiges, 2 Millimeter bi i Millimeter dickes Plättchen von Stahl ohem Risen und setzen sie dem Einflusse

über magnetische und analoge Wirkungen. 449

Ebene des Apparates gezogen werden, und die Vertheilung des freien Magnetismus in den beiden kleinen Plättchen wird wie in der Patrone mit Deuteroxyd Statt finden. Befestigen wir nun statt der Plättchen zwei Spitzen von Eisendraht von 2 Millimeter Länge: so wird sich die Nadel ungeführ unter 45° gegen die Richtung der Umkreise des Drahtes stellen. Mecht man die Spitzen des Eisendrahtes länger, so sucht sie immer mehr und mehr auf 90° zu kommen, und sie wird wirklich dahin kommen, wenn die Länge der Spitzen bis zu einem Cantimeter gestiegen ist.

bereitete Holznadel von Seiten des elektrischen Stromes zeigt, ist unvergleichbar größer, als die, walche sie empfängt, wenn sie allein dem Einflusse des elektrischen Stromes ausgesetzt wird. Diese letzte Wirkung kann also nur wenig im Verhältniss zur ersteren in Betracht kommen.

Oiels sind die ersten Resultates, welche ich eshalten habe, indem ich verschiedenartige Körper dem Einfluls eines starken elektrischen Stroemes anterwarf. Ich habe die Absicht diese Erscheinungen mehr im Einzelnen zu verfolgen, weil sie zun Auffindung neuer Verhältnisse des magnetischen und elektrischen Fludiums dienen können.

Ueber Alkaloide.

(Als Schluss der Verhandlungen im vorigen Hefte S. 308---359.)

IV. Ueber die Bereitung des Narkotins und essigsauren Morphins, von Pelletier ').

Wenig Substanzen haben wohl den Scharfsins der Chemiker mehr erregt, und zu wichtigeren Untersuchungen Veranlassung gegeben, als das Opium. Den Arbeiten von Derosse, Sertürner und Robiquet mus man den ersten Platz einräumen. Es sind jedoch, ungeachtet der Entdeckungen und Bemühungen unserer gelehrten Collegen, noch einige Punkte in der chemischen Geschichte des Opiums aufzuklären, und wir etwarten mit Ungeduld die Bekanntmachung det meuen Arbeit, womit, wie man sagt, sich Do rosne jetzt beschäftigt. Es ist mir, da ich des wohl erworbene Recht dieses Gelehrten en dieses Oegenstande kenne, nie eingefallen, Gebrauch von meinen speciellen Erfahrungen zu machen; ich habe mich nur begnügt einige Beobachtungen aufzuzeichnen, welche sich mir bei der Bereitung

^{*)} Aus dem Journ. de Pharm. B. 9. S. 530. übersetzt von Dr. Meissner.

des Morphins und Narkotins zu dem medicinischen Gebrauche darboten. Die eine von ihnen giebt uns ein neues Mittel an die Hand, Narkotin und Morphin von einander zu trennen, und das letztere viel reiner zu gewinnen. Bei der Bereitung des Morphins bemerkte ich, dass sich das nach vorhergegangener Auflösung in Alkohol krystallisirte und folglich für rein gehaltene Morphin, zuweilen nur in einem sehr großen Ueberschusse von Essigsäure auflöste, und die in der Kälte gemachten Auflösungen in der Wärme trübe wurden. Ich vermuthete daher die Gegenwart einer fremden Materie, die zu trennen war. Begierig, ihre Natur kennen zu lernen, sammelte ich sie auf einem Filter, wusch sie erst mit essigsaurem Wasser, dann mit reinem Wasser aus, löste sie in kochendem Alkohol auf und erhielt beim Erkalten krystallinische Nadeln, welche sich bei der Prufung als reines Narkotin zu erkennen gaben. war über dieses Resultat um so mehr verwundert, da ich wulste, dals das Narkotin in Essigsäure auflöslich ist, und selbst mittelst Henry's Verfahren durch Essigsäure aus dem Opium Narkotin ausgezogen hatte. Hiernach war es also in der Säure nicht so auflöslich, als ich glaubte. handelt man das Opium mit, verdünnter Essigsäure, so wendet sich ihr Angriff, der fast null auf das Harz und den Kautschuk ist, auf das fein vertheilte Narkotin, während sie in einem blossen Gemenge von Morphin und Narkotin, hauptsächlich auf das erstere einwirkt, wobei die Cohäsion der Narkotin-Krystalle sich der Auflösung wider-

Man sieht hieraus, dass die Einwirkung der Agentien bei der Pflanzen - Analyse, eine beschränkte, und die Auslöslichkeit oder Unauflöslichkeit der Bestandtheile in diesem oder jenem Menstruum, oft nur relativ ist. Da sich nur zuweilen eine solche Verunreinigung zeigte, so wat es nothig zu untersuchen, in welchem Falle sie Statt finden konne. Ich bemerkte bald, dass das aus dem Bittererde-Niederschlage durch Krystalliaation gewonnene Morphin, kein Narkotin entbielt, dagegen das aus den alkalischen Mutterlaugen durch Verdampfung getrennte, mehr oder weniger damit verunreinigt war, selbst wenn man el durch erneuerte Krystallisation und thierische Kohle gebleicht hatte. Diese letztere Beimengung läls sich leicht durch die größere Auflöslichkeit de Narkotins im Alkohol erklären *).

Da ich zu ersahren wünschte, ob ein vor H
gerer Zeit bereitetes essigsaures Morphin au
Narkotin enthielt, so löste ich es in kochend
Wasser auf, und erbielt dabei ein unlösliches /
ver, welches aber größtentheils aus Morphis
stand. Es hatte sich demnach beim Trockne
Theil des Salzes zersetzt und seine Säure

Als ich das Narkotin in den Producten der Behides Opiums mit Bittererde suchte, fand ich es geistigen (Mutterlaugen, wo es vorzüglich wehartigen Substanz zurückgehalten wurde, well während des Abrauchens niederschlägt. Scholzwei Jahren machte ich diese Beobachtung; si sieh in einer Thesis von Gourdemanche.

Ten. Man darf hiernach also nicht alles etsigsaute Morphin durch Narkotin verunreinigt betrachten, welches sich nicht gänzlich im Wasser wieder auflöst, wohl aber dasjenige, welches von essigsaurem Wasser nicht wieder aufgenommen wird.

Ich muss mich hier wundern, dass man allgemein dem essigsauren Morphin einen Voraug vor dem schwefelsauren Morphin einräumt. stere Salz ist nicht so beständig, um es stets von gleicher Beschaffenheit zu erhalten; durch die Schwierigkeit es krystallinisch darzustellen, und in diesem Zustande aufzubewahren, wird man genöthigt, es auszutrecknen, wo es dann die entschiedenen äußern Charaktere der krystallisirten Salze, die Zeichen ihrer Reinheit, entbehrt. Da--gegen krystallisirt das schwefelsaure Morphin in weilsen, wie Seide glänzenden Nadeln, und befindet sich hier in einem constanten Zustande. - Auf der andern Seite ist noch zu berücksichtigen, dass man sich auch der Thierkoble bedient, um die Morphinsalze weiss darzustellen; wenn - nun diese Kohle nicht gehörig von dem Kalke ge-· reinigt ist, und die Morphinsalze freie Säure entbalten, so wird sieh diese mit der kohlensauren Erde verbinden. Auf die Bereitung des schwefel-- sauren Morphins hat diess keinen großen Einfluß, da der grüßte Theil des Gypses auf dem Filter - bleibt; nicht so bei dem essigsauren Morphin, wo .. sich essigsaurer Kalk bildet, welcher die Menge des Salzes, auf Kosten seiner Reinheit und Wirk-.. samkeit, vermehrt. Deberdiels kann auch diese, oft wider den Willen des Bearbeiters Statt fin-

Dublanc '

ende Verunreinigung nicht einmal aus äußer lerkmalen erkannt werden. Das schwefelsa sorphin wird hiernach wohl dem essigsauren verziehen seyn; da man jedoch auch das letzt Salz vorräthig haben muß, so werden die obig Beobachtungen dem Pharmaceuten von Nutteryn können.

V. Ueber ein empfindliches Reagens auf Mehinsalze, welches noch 1000 derselben in ei Flüssigkeit bemerkbar macht, und eine Metho mittelst dieses Reagens Morphin-haltende thie sche Flüssigkeiten zu untersuchen, von Dubladem Jüngeren*).

Man muss bedauern, dass die Chemie, se dem das essigsaure Morphin einen so trauri Ruf erlangt hat, kein hinreichend empfindli Reagens besitzt, um die Gegenwart dieser to chen Substanz in solchen Flüssigkeiten ze mitteln, worin man sie vermuthet, ohne heftig wirkender Agentien, oder einer lang haltenden mehr oder weniger erhöhten Totur, oder endlich beider zu bedürfen. Vermuß man auch eine Flüssigkeit, worin Morphinsalz allein, als den leichtesten fachsten Fall, befindet, so weit verdampnicht mehr soviel davon bleibt, um eins liche Menge des durch Ammoniak getrer

^{*)} Aus dem Journ. de Pharm. B. 10. S. 425. Dr. Meissner.

phiss *) tufzulösen. Ist aber nicht vielleicht die Væbindung der constituirenden Moleculs so lose, dass das Morphin in dem Augenblicke viel löslig cher im Wasser wird, we es die Säure verläfst, alz-meon men es direct mit Wasser behandelt, um die auflösende Kraft desselben zu bestimmen? Wir wollow uns jedoch an Thatsachen und nicht an Hypothesen halten. Wenn nämligh die Flüss sigkeit hiereichend abgeraucht ist, so schlägt sich das Morphin auf Zusatz einiger Tropfen Ammoniak entweder sogleich, oder während der Verdampfung mieder, oder befindet sich endlich im Rückstandu der Verdunstung, und dann sind die Krystellisationen, der durch Säuren entwickelte hittere Ges sobtasche, sowie die Einwirkung der Salpetersiture, die Mittel detselbe zu erkennen, obgleicht betsteres sur els Hülfsmittel gebrauchts avenden kans; ida es auf einer Eigenschaft bezuht, welche dem reinen Merphin hicht nukommt.

Wenn was aber starch diese Mittel kein Morf
phin estdeckt wird, ist man dann esth berechtigt seine Gegenstart in der Plüssigkeit zu täugn
nen? Ich glaube nicht; denn wer kann wehl mit
Bestimmtheit augen, dass das Wasser bei seines
Verdempfung nicht irgend eine Menge derjenigen
Substanz mit auverflüchtigen vermag, von welcher
men die Spuren sucht? Spricht nicht selbst des

Toslichste zu seyn; es ist weniger auflöslich als das beinger auflöslich als das beinger kalten Wassers beingste

Meerwasser zu Gunsten dieser Frage, indem ei auf den Blättern der nahe daran wachsenden Bin me Salzrinden absetzt?

Versetzt man aber nun das Morphin in ein thierische Flüssigkeit, worin sich Substanzen wie Gallerte, Faserstoff, Eiweilsstoff, phosphorsan rer Kalk und Bittererde, salzsaures Natron u.s. w befinden, so wird durch diese der Gang der Un tersuchung, welchen man einschlagen mus, um die Gegenwart des Morphins zu entdecken, sehr ver In diesem Falle muss man nămlich de wickelt. Flüssigkeit, wenn sie nicht sauer ist, eine Saun zusetzen, sie erwärmen, filtriren, bei zu große Verdünnung einen großen Theil verdampfen, di thierischen Substanzen durch Bleiessig und salpe tersaures Quecksilberoxyd fällen, filtriren, di Therschüssig zugesetzten Metallsalze mittel Schwefelwasserstoffgas trennen, und die filtri Flüssigkeit zur Verjagung des Gases erwärm In der so behandelten Flüssigkeit müssen sich das Morphinsalz, die ursprünglichen Salze, genommen die zerzetzten phosphor- und sch felsauren, so wie die Säuren der Metallsalz finden, welche zur Trennung der thierischer etanzen angewandt wurden, Für sich habe erwähnten Blei- und Quecksilbersalze kein wirkung zef die Morphin-Auslösungen; diels aber auch Statt, wenn thierische Sub zugegen sind? Können sie nicht bei ihrer Morphinsalz mit sich niederziehen? Ich ha in einem einzigen Versuche gefunden, d nicht der Fall ist; man muss sich aber in

stände versetzen, und mit verschiedenen Mengen arbeiten, um diels gewise behaupten zu können. Welche Einwirkung besitzt aber das Wasserstoffgas bei einer erhöhten Temperatur? Ist diese null auf eine Substanz, deren Beschaffenheit noch studirt werden muß? Wir wollen aber nochmals den für die Untersuchung günstigsten Fall annehmen; es befinde sich Morphin in der Flüssigkeit; alse dann bieten sich zwei Mittel zu ihrer Entdeckung dar, nämlich: reine Bittererde und Ammoniak.

Wendet man Bittererde an, so verdampft man die Flüssigkeit, wenn es näthig ist, und sättigt die freie Säure durch diese Base. Das Morrphin wird der Bittererde die Säure abtreten, an welche es gebunden ist, und mit der überschüszig zugesetzten Erde niederfallen. Den Niederschlag sammelt man, behandelt ihn öfters mit kochendem absoluten Alkohol, filtrirt, verdampft und erhält so das Morphin, welches die mit der Bittererde behandelte Flüssigkeit nicht aufzulösen vermochte.

Wendet man Ammoniak an, so gielst man es in demselben Zeitpunkte zu, wo man die Flüssigkeit vorher mit Bittererde versetzte. Hierdurch wird nun das unauflösliche Morphin gefällt; ist aber seine Menge sehr gering, so bleibt es aufgelöst, und kann durch Verdampfung zur Trockne getrennt werden.

Der letzte Weg scheint mir deshalb dem ersteren vorzuziehen zu seyn, weil die Bittererde eine Art Verbindung mit dem Morphin eingehen kann, wenn dieses in einer relativ sehr geringen Menge zugegen ist; aber alle Veranlassung zu einem Imthum sorgfältig vermieden werden muls.

Nach dem, was wir jetzt angeführt haben, ist ist klar, das man bei jeder Operation moch die Niederschläge der thierischen Substanzen mit den Oxyden, so wie die gebildeten Schweselmetalle betersachen muss, um Untersuchungen dieser Art tliejenige Genauigkeit zu geben, welche ihnen zekommt. Findet man zun nach so vielen Actionen und Reactionen wirklich Morphin, so wird allerdings das Resultat des Versuches positiv seyn, dagegen nicht negativ, weste man kein Merphin untdeckt.

Solche Betrachtungen, denen gewiss alle Chemiker beistimmen, schienen uns einem Reagens einige Wichtigkeit zu geben, welches wir auf dem natürlichen Wege des Experiments fantlen, nämlich: den Galläpfeln *).

Es war uns bekunt, dass die Galläpfel die fhierischen Materien unserer Flüssigkeiten niederschlagen musten, ohne die Reactionen nach sich zu ziehen, welche mit der Anwendung der Metallsalze verbunden sind. Wir wünschten jedoch, noch vor der Anwendung derselben, die Art ihrer Enwirkung auf aufgelöste Morphinsalze zu erfahren,

^{*)} Schon im Jahre 1818 hat Dr. Pettenk ofer in Buchner's Repert. B. 4. S. 48. auf die Reaction des Gerbestoffs, und namentlich der Gelläpfeltinctur, aufmerisam gemucht, und Buchner ebendaselbst, bei Merphin-Vergiftungen einen Aufgils von Galläpfein, Turmentillwurtzeln oder Eicheszinds sempfohlen.

ind prüften sowohl wässerige als geistige Gellipfel-Aufgüsse; zu unserer großen Genugthung ichen wir von silen beiden; Trübungen in zehr rerdünnten Morphinsalz Auflösungen entsehen, mid es wurde selbst in Wüsser aufgelöstes Morphin entdeckt. Wir sagen zu unserer greisen!Genugthuung, weil wir erst der Gallussäure diese Erscheinung zuschrieben. Der Versuch widerlegte bedoch bald unsere Meinburg denn die Gallussäure infsert keine bemerkbere Einwirkung; ja, is wirdmöglich; daß min mittelst einer Morphin Auflösung die Reinheit der Gallussäure prüfen könnte.

Nachdem ich nun ein so empfindliches Réagens auf Morphinsalze gefunden hatte; mußte ich auch sin Mittel ausfindig machen; das Mörphin von den durch die Galläpfel niedergeschlagenen thierischen Materien, oder von solchen, worin man iss vermuthet, zu trennen, und überhaupt die ich einer solchen Zerlegung nothwendigen Bedingungen vereinigen. Alkohol gab einen vollkommen günstigen Erfolg. Ich will nun von diesem Mittel Anwendung in einem Falle machen, welchen ich oben als den verwickeltsten angesehen habe.

Man gielse so lange Gulläpfeltinctuz/in die chierische Flüssigkeit, bis ein filtrirter Theil keine Weränderung mehr dadurch erleidet. Die thierischen Substanzen und das Morphin fallen nieder. Ein der Flüssigkeit zugedetzter Geberschuls von der Tinctur oder von Alkohol wird den Niederschlag des Gerbestoffs und der thierischen Materien mehr vereinigen, sowie Zusemmenhang geben, und das Morphin-Tannat auflösen. Nun

wird filtrirt und die Flüssigkeit verdunstet, wo dann, wenn die Alkohol-Menge gegen das Wasser zu gering wird, um das Tannat aufgelöst zu erhalten, der Niederschlag erscheint. Wem dese Erscheinungen nicht hinreichend sind, der schege folgenden Weg ein, dessen Resultate bestimeter sind.

- Dieselbe Flüssigkeit verdempfe man so lange, bis sie so wenig als möglich Feuchtigkeit besitzt, behandle sie dann mehrmals mit warmem absoletem Alkohol (wobei man den Vortheil bat, wemig thierische Substanz und einige Salze, aber alles Morphin aufzulösen) and versetze die geistigen Auszüge mit Galläpfeltinctur, wodurch die geringe Menge der aufgenommenen thierisches Materie niedergeschlagen, das Morphin-Taumt , dagegen von dem Alkobol aufgelöst erhalten wird. Nun verdünne man die filtrirte Flüssigkeit mit 💝 was Wasser, setze eine zur Zersetzung des Tannats hinreichende Menge Leimauflösung hinza, filtrire und verdampfe. Das zurückbleibende Morphin wird man dann leicht an seinen bekanstes · Eigenschaften erkennen.
 - haben wir das Morphin in thierischen Substamms und Flüssigkeiten wiedergefunden, denen wir unt Fleis zugesetzt hatten. Wir bedauern nur, die uns mitgetheilte Idee Robiquet's nicht ausgeführt zu haben, nämlich: mit bestimmten, ster stets abnehmenden Gewichts-Mengen zu arbeiten, um diejenige kennen zu lernen, wo der Versutkein Morphin mehr entdeckt.

Hottot äb. Ausziehung des Morphins. 461

VI. Ueber die Ausziehung des Morphins, von Hottot*).

(Vorgelesen in der pharmazentischen Gesellschaft den 15. März 1824.)

Da ich öfters Gelegenheit hatte, das Morhin und seine Salze darzustellen, so bediente ich
nich des Robiquet'schen Verfahrens, in der
leinung, es sey den bis jetzt bekannten vorzuzieen. Als ich jedoch die schon durch den Codex verinfachte Sertürner'sche Methode genauer prüen wollte, überzeugte ich mich bald, dass sie mitelst einiger Abänderungen vielleicht, sowohl in
linsicht der Kürze der Operation, als der minleren Kostspieligkeit, Vorzüge vor jenem bekomnen könne, ohne der Reinheit und Menge des
'roducts zu schaden.

Man soll nach dem Codex das Opium-Extract n so viel destillirtem Wasser auflösen, dass die Flüssigkeit 8 Grad am Areometer zeigt. Diese Concentration ist jedoch zu stark, da seine Abscheidung von der färbenden Materie des Extracts verhindert wird; zeigt aber die Flüssigkeit nur wei Grad, so enthält der graue Niederschlag nur wenig mit dem Morphin verbundene fette Substanz.

Wird dieser krystallinische Niederschlag erst nit kaltem Wasser ausgewaschen, und dann mit 34oder 36grädigem Alkohol und verhältnismässiger

^{*)} Aus dem Journ. de Pharm. de Pharm. B. X. S. 475, ausgezogen vom Dr. Meisener.

Menge Thierkohle behandelt, so erhält man in einer Operation reines ungefärbtes Morphin.

Die Vortheile dieser Methode sieht jeder leicht ein, da man in 24 Stunden eine große Meage Morphin gewinnen kann. Es ist dabei nur die einzige wesentliche Bedingung zu erfüllen: aufange wenig Ammoniak zuzusetzen, und die dadurch niedergeschlagene fette Substans eorgfältig zu trennen.

Ich nahm einen Kilogramm reines Opias, wie es im Handel vorkommt, zog es vollkommes mit kaltem Wasser aus und trennte die vereinigten hinreichend concentrirten Flüssigkeiten in zwei Die eine Hälfte wurde mit 6 Gros gebrannter Bittererde behandelt, der Niederschlag leicht ausgewaschen, und mehrmals mit 36grädigem kochenden Alkohol ausgezogen; nach dem Erkalten erhielt ich 7 Gros 1 Scrupel regelmälsige Krystalle. Die andere Hälfte behandelte ich kunstmälsig mit Ammoniak, und gewann eine Unze I Gros völlig ausgewaschenes und getrockmetes Morphin. Ein Kilogramm Opium von anscheinend geringerer Güte gab mir mit Ammoniak 7 Gros etwas gefärbtes Morphin, mit Bittererde nur 6 Gros Morphin, so dass man glaubes ollte, die Ausbeute falle auch bei der Behandlung mit Ammoniak ergiebiger aus. Die rückständige Flüssigkeit dieses Prozesses lieferte, mit Bittererde und Alkohol behandelt, keine Sper Morphin. Die zur Niederschlagung des Morphiss nethige Menge Ammoniak ist nicht für alle Opium-Sorten gleich; ich fand, dass man, me

über Ausziehung des Morphins. 461

er zu gehen, auf ein Pfund gewöhnliches um 2 Unzen Ammoniak nehmen muß. Nach nen Versuchen ist folgende Vorschrift die be-

Nimm 1 Kilogramm Opium, ziehe es vollnmen mit kaltem Wasser aus, concentrire die zinigten Flüssigkeiten bis zuf 2 Grad Areome-; gielse ungefähr 8 Grammen, oder so viel zammoniek hinzu, als zur Neutralisation erlerlich ist, lasse die fette Substanz sieb ablan, gielse die überstehende Flüssigkeit ab, né wieder 64 Orm. Aetzammoniak hinżu, lasse Ganze 12 Stunden sich abklären, beinge den derschlag auf ein Filter, wasche ihn mit kal-Wasser aus, und behandle diesen mit 8 Kilommen 84grädigen Alkohol und 64 Grm. Thierile; das Gemeng erwarme hun im Marienbade, l filtrire es kochend. Auf diese Art wird man h dem Erkalten 6 bis 8 Gros krystallisirtes rphia gewinnen.

VII. Nachschreiben des Herausgebers.

Ween wir durch die im vorigen Hafte mitgeilte interessante Abhandlung von Lindbergn auf die Unvollständigkeit unserer Kenntnisse
sogenannten Alkaloide aufmerksam gemacht
rden: 60 bietet sich dieselbe Betrachtung dar
Vergleichung der von Brande neuerdings pusirten Analysen einiger dieser Alkaloide (s. Anes of philog Apr. 1824, S. 314) mit denen von
1 mas und Pelletier, welche im 10. Bande
ses Jahrbuches der Chemie und Physik mitge-

theilt wurden. Wir wollen beide Analysen zusammenstellen:

	4	•	
Cin	ch	on	in

T:

	•		-	
MAC	mach Brands			
Koblenstoff	.•	76,97	• •	79,30
Azot .	•	9,02	•	13,72
Hydrogen	•	6,22	•	7,17
Oxygen .	•	7,79	•	0.00
		100,00	l	100,19

Welche Differenzen! — Es reihe sich hieran auch die Analyse des Chinin:

II. Chinin.

		nach Du	mas und Pelle	eties	mach Erande
Kohlenstof	F	•	75,02	•	75,80
Azot	•	•	8,45	•	13,00
Hydrogen	•	•	6,66	•	7,65
Oxygen	•	•	10,40	. •	5,55
<u>-</u>		•	100,53	•	100,00.

Vorzöglich in Beziehung auf den Stickstoffund Oxygen-Gehalt sind hier die Differenzen wieder sehr groß. Brande gieht diese Zahles indels blos als Annäherung zur Wahrheit-

·III.

Morphinm.

Hierbei stimmen die Analysen beeser, obwohl auch noch eine ziemliche Abweichung bei dem Oxygengehalte Statt findet. Wir wollen noch Bussey's Analyse neben stellen:

⁹ S. d. Jahrd. L. 35

		Dum. u. Pellet		Brande		Bussey *)
Kohlenstof	f	72,02	•	72,0	•	69,0
Azot	•	6,53	•	5,5	•,	4,5
Hydrogen	•	7,61	•	5,5	•	6,5
Oxygen	•	14,84	•	17,0	•	20.0
• •		100,00.	-	100,0.	•	100,0.

In Beziehung auf den Stickstoffgehalt stimmen indels diese Analysen gut zusammen. Und da alle bisher aufgefundenen Alkaloide stickstoffhaltige Körper sind: so wird es allerdings, wie Lindbergson in der im vorigen Hefte mitgetheilten Abhandlung S. 854. äußert, wahrscheinlich, dass die alkalische Reaction, namentlich des Morphiums, von Ammoniakbildung abhänge, eine Ansicht, welche niemand früher als Geyer (in diesem Journale B. 25. S. 400) auf eine wirklich scharfsinnige Weise auffalste und mit Gründen unterstützte, wenn gleich damals noch die genaueren Analysen fehlten, und Thomson sogar nachher (s. dessen Analyse B. 1. S. 480 dieses Jahrbuchs) keinen Stickstoff im Morphium auffand, eine Angabe, welche jedoch durch obige drei Analysen als vollkommen widerlegt zu betrachten ist.

Wie unbefriedigend übrigens auch in chemischer Hinsicht unsere Kenntnisse der sogenannten Alkaloide seyn mögen: so ist wenigstens nicht zu leugnen, dass sich mehrere in medicinischer Beziehung nützlich gezeigt haben, und aus diesem

^{*)} Journ. de Pharm. VIII. 590. Journ. f. Chem. N. R. 12. Bd. 4. Heft.

466 Schweigger üb. die Analyse d. Alkaloide.

Grunde scheint es zweckmäsig zum Schlusse dieser, neueren Verhandlungen über Alkaloide aufmerksam zu machen auf eine Schrift von Magendie: "Vorschriften zur Bereitung und Anwendung einiger neuen Arzneimittel, als der Brechnuss, der Morphinsalze, der Blausäure, des Strychnins, des Veratrins, der China-Alkalien, des Emetins u. s. w.", von welcher jüngst eine nach der 4ten Auflage des Originals bearbeitete, mit Anmerkungen und Zusätzen versehene Uebersetzung des Herrn Dr. Kunze erschienen ist. (Leipzig 1824, bei Leop. Voss.)

Beitrag zur Kenntniss der Berberitzenwurzel,

v o m

Hofrathe Dr. R. Brandes in Salzuflen.

(Aus einer in der Trommsdorff'schen Versammlung des Apotheker-Vereins im nördlichen Teutschland zu Minden am 14. September 1824 gehaltenen Vorlesung im Auszuge mitgetheilt).

Ich werde hier vorzüglich einige Beobachtungen mittheilen, welche den Farbestoff dieser Wurzel betreffen, weil ein jeder, auch geringer, Beitrag zur Einleitung einer zweckmäßigen Benutzung irgend eines inländischen Materials mir Beachtung zu verdienen scheint. Der gelbe Farbestoff, welchen die Berberitzenwurzel einschließt, gehört wohl nicht ganz mit Unrecht hieher. Man macht von diesem zwar hin und wieder, besonders in der Lederfärberei, Anwendung; indessen steht dieser der Umstand nicht selten im Wege, daß die Farbe dann und wann in ein schmutziges Braun umschlägt. Eine chemische Untersuchung der Wurzel konnte sicher am besten lehren, wie man diesem Uebelstande würde abhelfen können.

Ich habe diese vorgenommen und theile im Nachstehenden die Resultate dieser Untersuchung mit, und werde demnächst etwas ausführlicher über den besonderen Farbestoff der Wurzel reden. Die ausführlichere Abhandlung findet sich im XI. Bande des Archivs des Apotheker-Vereins im nördlichen Teutschland (Lemgo in der Mayerschen Hofbuchhandlung.)

- 1. Die Berberitzenwurzel enthält einen eigenthümlichen gelben, der Benutzung werthen Farbestoff.
- 2. Die Bestandtheile dieser Wurzel sind in 1000 Granen:

ein eige	nthü	mlicher	gelber	Farbestoff,	
d er du	irch l	Bleisalze	nicht :	fāllbar i st	66,25
brauner	durcl	h Bleisala	ze fāllb	arer Farbe-	
stoff i	mit a	pfelsaure	n Salz	en .	25,50
Gummi	mit	Spuren	eines	Kalksalzes	3,50
Stärkme	hl mi	t phosph	orsaure	m und pfl <mark>an-</mark>	•
zensat	ırem	Kalk	•	•	2,00
phosphor	rsaur	er und p	flanzen	saurer Kalk	2,00
Cerin	•	•	•	•	1,00
Elain	•	•	•	•	2,25
Stearin	•	•	•	•	0,75
Chloroph	yl	•	•	•	0,25
Halbharz	3	•	•	•	5,50
Faser .	•	•	•	•	554,00
Fenchtig	keit	•	•	•	360,00
-				1	013.00

Der Ueberschuss von 13 Gran rührt wohl ner von dem ungleichmässigen Austrocknen der einzelnen Bestandtheile her.

- 3. Die Berberitzenwurzel enthält zwar mehrere Bestandtheile; die Mengen derselben sind aber in Vergleich gegen viele andere Wurzeln und im Verhältnisse zu ihrer Fasermenge sehr gering; so dass sie im Ganzen an auflöslichen Bestandtheilen arm zu nennen ist. Vielleicht rührt dieses auch von der Zeit her, in welcher sie ausgegraben worden ist, nämlich im Frühjahre.
- 4. Der eigenthümliche gelbe Farbestoff der Wurzelist der an Menge überwiegende Bestandtheil.

Nähere Betrachtung des eigenthümlichen Farbestoffs der Berberitzenwurzel, oder des Berberitzengelbs.

Ich werde nun die Eigenschaften dieses Farbestoffs kürzlich beschreiben, so weit ich dieselben erforscht habe.

Im trocknen Zustande hat dieser Farbestoff in dichter Masse eine hellbräunliche Farbe, die im dünneren Ueberzuge ins Hellgelbe übergeht.

An der Luft wird er nach und nach etwas, feucht. Aether wirkt nicht auf diesen Farbestoff; wohl aber nehmen

Alkohol und

Wasser denselben auf.

Die concentrirte wässerige Auslösung hat eine hellbräunlichgelbe Farbe, die bei größerer Verdünnung sich immer mehr dem rein Gelben nähert. Die Größe der Intensität dieses Farbestoffs ist ohngefähr so, das wenn 1 Theil desselben zu

3200 Theilen Wasser kommt, die gelbliche Färbung der Flüssigkeit noch deutlich bemerkbar ist.

Die wässerige Auflösung des Berberitzengelbs verhält sich gegen nachstehende Reagentien wie folgt:

saures salpetersaures IV ismuthoxyd und
salzsaure Zinnauslösung bringen darin sehr
schöne gelbe Niederschläge hervor,
ätzendes salzsaures Quecksilberoxyd und
salpetersaures Quecksilberoxydul geben kaum
bemerkliche Trübungen,
salssaures Eisenoxyd,
schweselsaures Eisenoxydul,
salpetersaures Silber und
essigsaures Blei verhalten sich indisserest dagegen.

Alkalien verhalten sich gegen das Berberitzenpigment fast wie gegen Curcumä. Sie brännen nämlich dasselbe, und zwar so, daß man diesen Farbestoff wohl als Reagens gegen Alkalien
wärde gebrauchen können. Da die Güte eines
Reagens im engeren Sinne mit seiner Empfindlichkeit und der Schärfe seiner Angaben in Beziehung
steht, so hielt ich es nicht für unzweckmäßing
einige besondere Versuche anzustellen, um zu sehen, wie weit die Empfindlichkeit dieses Reagens
gehe und ob dasselbe dem Curcumäpigment vorzuziehen sey, oder diesem nachstehe- Diese Versuche sind folgende:

e. Es wurde eine so verdannte Lösung, daß gegen 1 Theil des Farbestoffs 400 Theile Wasser

vorhanden waren, mit einem Tropfen Aetzammoniakslüssigkeit vermischt. Es entstand dadurch eine sehr starke Bräunung der Flüssigkeit.

- B. Die Lösung aus a wurde mit gleichen Theilen Wasser verdünnt; aber auch jetzt wurde dieselbe durch Zusatz von einem Tropfen Aetzammoniakslüssigkeit noch deutlich braun.
- γ. Diese Versuche wurden fortgesetzt bis 1 Gran des Farbestoffs gegen 1600 Theile Wasser kam. Bei diesem Verdünnungsgrade war aber die durch das Ammoniak hervorgebrachte Farben-änderung sehr schwach. Sie war indeſs noch bemerklich, wenn man eine eben so verdünnte Lösung des Farbestoffs, welche kein Ammoniak enthielt, damit verglich. Im Ganzen aber war die Intensität der Bräunung so schwach, daſs man diesen Verdünnungsgrad wohl als die Gränze der alkalischen Reaction ansehen konnte.

Wie das Ammoniak verhielten sich auch das ätzende und kohlensaure Natron und Kali.

Da einige Farbestoffe, wie von Bonsdorff noch kürzlich beim Fernambukpigment gezeigt hat, durch Säuren besondere Modificationen erleiden, so prüfte ich auch das Verhalten dieses Farbestoffs gegen Schwefel-, Salz-, Salpeterund Phosphorsäure. Es boten sich indes hierbei keine besondern Erscheinungen dar.

Aus den vorstehenden Versuchen geht allerdings hervor, dass das Berberitzengelb wohl als
Reagens für Alkalien angewandt werden könne.
Indessen hat dasselbe nicht die Empfindlichkeit
des Curcumäpigments, sondern steht diesem nach

472 Brandes über die Berberitzenwurzel.

wie ich mich durch vergleichende Versuche überzeugt habe. Ein Papier, welches mit Berberitzesgelb gefärbt worden war, wurde durch eine sehr verdünnte alkalische Flüssigkeit nicht mehr verändert, während das Curcumäpapier noch sehr bemerklich dadurch gebräunt wurde.

stande zur Anwendung zu erhalten, scheint eine geistige Ausziehung anzurathen zu seyn, weil dadurch schon viele Stoffe, die auf die Reinheit der Farbe influiren, zurückebleiben. Dass die Zubebereitung der damit zu färbenden Stoffe mit salzsaurem Zinne zweckmäßig seyn wird, zeigt das Verhalten dieses Farbestoffs, weil derselbe mit diesem Salze sehr schöne gelbe Niederschlige giebt. Es ist auch deshalb zu empfehlen diese Beize vorher vorzunehmen, weil der erwähnte durch Bleisalze fäilbare braune Farbestoff durch das Zinnsalz nicht niedergeschlagen wird.

Ueber die Natur der Säure und Salze, welche sich gewöhnlich in dem Magen der Thiere befinden,

von

William Prout*).

Dass sich eine freie, oder wenigstens nicht gesättigte Säure gewöhnlich in dem Magen der Thie-. re befindet, welche gewissermaßen mit dem wichtigen Digestions-Processe zusammenhängt, scheint bis auf Spallanzani die allgemeine Meinung der Physiologen gewesen zu seyn. Dieser berühmte Naturforscher schloss aus seinen zahlreichen Versuchen, dass die gastrischen Flüssigkeiten, im vollkommen natürlichen Zustande, weder sauer noch alkalisch seyen. Spallanzani giebt jedoch auch zu, dass die Contenta des Magens gemeiniglich sauer sind; und diess stimmt nicht allein mit meinen eigenen, sondern, wie ich glaube, auch mit den Beobachtungen aller der jenigen überein, welche sich mit diesem Gegenstande beschäftigt haben.

^{*)} Aus den Annals of Philosophy, August 1824. S. 117. übersetzt vom Dr. Meilsner.

474 Prout

Ueber die Natur dieser Säure haben am sehr verschiedene Meinungen geherrscht. Einige ältere Chemiker scheinen sie für eine Säure mit generis betrachtet zu haben; andere hielten sie für Phosphorsäure, Essigsäure, Milchsäuren.s.w. Nicht weniger verschieden waren die Meinungen über den Ursprung und Nutzen derselben. Einige leiten sie von dem Magen selbst her, und sehen sie für wesentlich zum Digestions-Proceis an; andere lassen sie aus den Speisen entstehen, öder ein Resultat der Fermentation derselben sevu u. s. w. Kurz, kein physiologischer Gegenstand scheint so wenig verstanden zu seyn, und über keinen so verschiedene Meinungen geberrscht zu haben, als über diesen.

Der Gegenstand dieser Abhandlung ist nun, zu zeigen, dass die in Rede stehende Sänre Salzsäure ist, und die gewöhnlich mit vorkommenden Salze aus salzsauren Alkalien bestehen. Was ich aber sowohl über die Entstehung und den Natzen dieser Stoffe, als über das zufällige Erscheinen anderer Säuren u. s. w. in dem Magen, zu sagen habe, will ich mir für eine andere Gelegenbeit vorbehalten, und blos jetzt bemerken, dass die hier berührten Thatsachen nicht blos mit der Physiologie und Pathologie des Digestions - Processes, sondern auch mit anderen wichtigen animalischen Functionen im nahen Zusammenbange stehen.

Nachdem ich mich von den eben angesührten Thatsachen im allgemeinen überzeugt hatte, machte ich einen Versuch zur Ausmittelung einer üher die Säure im Magen der Thiere. 475
sichern Methode, durch welche nicht nur ihre
Wahrheit befriedigend dargethan, sondern auch
die relative Menge der verschiedenen Stoffe ausgemittelt werden konnte. Nach verschiedenen
Versuchen wurde folgendes Verfahren angewandt.

Der Inhalt des Magens eines Kaninchens, welches seine gewöhnliche Nahrung bekommen hatte, wurde bald nach dessen Tode herausgenommen, und so oft mit kaltem destillirten Wasser behandelt, bis die Flüssigkeit nichts mehr auszog; darauf wurden die verschiedenen Auszüge, welche einen entschiedenen Säuregehalt zeigten, mit einander vermischt, und nach dem Absetzen in vier gleiche Theile getheilt. Der erste Theil wurde zur Trockniss abgeraucht, der Rückstand in einem Platintiegel verbrannt, das Salz in destillirtem Wasser aufgelöst und die Menge der darin befindlichen Salzsäure durch salpetersaures Silber bestimmt. Hierdurch wäre also die mit einem fixen Alkali verbundene Salzsäure quantitativ festgestellt. Der zweite Theil wurde mit Kali übersetzt, zur Trockniss abgeraucht, geglüht, und der Salzsäuregehalt des Salzrückstandes wie vorher bestimmt. Auf diese Art erhielt man also die ganze Salzsäuremenge der Flüssig-Der dritte Theil wurde mit einer Kaliauflösung von bekannter Stärke genau gesättigt, und die verbrauchte Menge sorgfältig bemerkt. Dieses gab nun den Antheil der gegenwärtigen freien Säure. Wenn man nun diese Menge zu der mit dem fixen Alkali verbundenen, oben bestimm-

ten addirt, und die Summe von der gefundenen ganzen Menge Säure abzieht, so erhält man des mit dem Ammoniak verbundenen Antheil Sizre-Als Controlle dieses Resultats wurde der gesittigte dritte Theil zur Trockne abgeraucht, du salzsaure Ammoniak durch Hitze ausgetrieben må gesammelt; bestimmte man jetzt den Salzsäuregehalt wie oben, so erbielt man genau dieselbe Mesge salzsaures Ammoniak. Es kann hiernach also Ober die Genauigkeit des Versuchs kein Zweifel mehr sevn. Der letzte vierte Theil der Magenflüssigkeit wurde nun zu verschie lenen Versochen und vorzüglich zu dem Zwecke ausbewahrt, sich von der Gegenwart anderer Säuren neben der Salzsäure zu überzeugen. Die obigen Versoche scheinen das Daseyn einer zerstörbaren Säure auszuschliesen, und die einzigen bekannten fenerbeständigen Säuren, welche zugegen seyn konten, waren Schwefel- und Phosphorsaure. Es wird aber weder durch salzsauren Baryt alleis, noch mit Zusatz von Ammoniak, ein unmittelberer Niederschlag gebildet *), und dadurch sowohl die Gegenwart einer bemerklichen Menge von die-

⁹⁾ Ich muß hierbei bemerken, daß Ammoniak nach einger Zeit einen siockigen Niederschlag erzeugt, weicher aus phosphorsauren Erden mit vegetabilischer und mimalischer Substanz verbunden besteht, und daß nach ihrer Verbrennung, als Resultat des Processes, Spans von Schweselsäure bemerkbar sind. Es geht jedoch aus den Versuchen des Textes deutlich hervor, daß sich keine dieser Säuren vorher in der Magansstänsigheit in freien Zustande besindet.

über die Säure im Magen der Thiere. 477 sen beiden Säuren verneint, als auch das oben erhaltene Resultat bestätigt.

Auf diese Art wurden nun die drei folgenden Resultate erhalten, welche ich unter vielen ihres Gleichen ausgewählt habe.

Salzsäure mit einem fixen	Nro. 1. Grs.	Nro. 2 Grs.	Nro. 3. Grs.
Alkali verbunden*) Salzsäure mit Ammoniak Salzsäure im freien Zustande	0,12 1,56	0,95 0,76 2,22	1,71 0,40 2,72
Summa	3,27	3,93	

Aus diesen Versuchen scheint nun hervorzugehen, dass während des Verdauungs-Processes in dem Magen dieser Thiere, freie oder wenigstens nicht gesättigte Salzsäure, in eben nicht geringer Menge befindlich ist; und ich habe mich im allgemeinen überzeugt, dass diess auch bei dem Hasen, Pferde, Kalbe und Hunde der Fall ist. Auch in der Flüssigkeit, welcher sich in heftiger Dispepsie der Magen entleert, habe ich ebenfalls freie Salzsäure in großer Menge gefunden, wie die folgenden Beispiele zeigen. Die Menge der Originalflussigkeiten war verschieden; sie wurde aber in der folgenden Tabelle zur Vergleichung auf eine Pinte (16 Unzen) reducirt, wo in drei Versuchen nachstehende Bestandtheile gefunden wurden:

^{*)} Wegen der Analogie ist das mit dem fixen Alkali verbundene Chlor in dieser und der folgenden Tabelle auf Salzsäure zurückgeführt.

478 Prout über die Säure u. s. w.

_	Nro. 1 Grs.	Nro. 2. Grs.	710.3 Grad
Salzsäure in Verbindung mit	12,11	1	11-25
Ammoniak *)	00	00	5-39
Salzsäure im freiem Zustande	5-13	4.63	4.28
Samma	17.24	17.03	20.92

^{*)} In der aus dem menschlichen Magen ausgeworienen Flüssigkeit konnte ich nur einmal (Nro. 5 der enten Tabelle) eine bemerkbare Menge salzsaures Ammonisk entdecken; A. Cooper, dessen Güte ich die zerlegte Flüssigkeit verdanke, benachrichtigte mich jedoch, das der Kranke Ammoniak häufig als Arzeneimittel einnahm.

Bergtheer und erdiges Erdpech von Lobsann bei Strasburg in ihrer Anwendung zu gewerblichen Zwecken;

mitgetheilt

v o m

Dr. J. Nöggerath.

Ueber das Vorkommen der vorgenannten bituminösen Fossilien verdanken wir dem Herrn Grafen von Laizer (von Leonhard Taschenb. für die ges. Min. XVI. 2. S. 617) eine recht grund-Wenig scheint es aber noch in liche Auskunft. Deutschland bekannt zu seyn, dass jetzt auf der Lobsanner Lagerstätte ein bedeutender Bergbeu in Umtrieb ist, der das Bergtheer und erdige Erdpech nicht blos in bedeutenden Quantitäten, sondern auch in wohlfeilen Preisen zu vielfachen gewerblichen Zwecken in den Handel bringen kann. Viele Versuche, die unlängst zu Brest auf Befehl, des Königl. franz. Ministers des Seewesens und der Colonien, und zu Strasburg durch eine von dem Königl. franz. General - Director des Strassenbaues und Bergwesens angeordnete Commission veranstaltet worden sind, haben die Nützlichkeit und verhältnismässige Wohlfeilheit der Lobsanner

bituminosen Producte auf eine ausgezeichnete Weise dargethan.

Das eine derselben, das Bergtheer (Erdpeck, bitume oder goudron minéral im Handel genannt) wird mit dem besten Erfolge zum Bestreichen des Holzes, Eisens, der Steine, des Tauwerks u.s.w. angewandt. Es adhärirt auf allen Körpern so vollkommen, dals es dieselben vor Feuchtigkeit und Oxydation völlig schützt. Zum Theeren der Schiffe, Brücken, Schleusen und zu jeder Art von Zimmerung ist es vortrefflich, da es die damit bestrichenen Körpersowohl vor dem Wurmfrass, als der Fäulnis und der allgemeinen Einwirkung der Last Es ist zāhe, und muss daher zum Gebranche vorher, wie gewöhnliches Theer, fiessig gemacht werden; nur erfordert es dabei etwas mehr Wärme. Das Auftragen geschieht mit der Bürste oder dem Pinsel.

Das andere Product ist das erdige Erdpeckitt, (unter den Namen Mineral - oder Erdpeckitt, Mastix mineral bitunineux bekannt). Es ist dieses der treffliche Steinkitt der Alten, von dem Rich (Fundgruben des Orients III. H. 2. S. 166) erwähnt, dass er häufig in den Ruinen von Babylon als Bindemittel der Ziegelsteine gefunden worden. Die erwähnte Untersuchungs-Commission hat anerkannt, dass es mit dem besten Erfolge angewandt werden könne: zur Bedeckung von Terrassen auf Gebäuden, zur Bedeckung von Gewöhben, zum Verstreichen von Fugen in Mauerwerk aus Hau- und Backsteinen, zum Ueberziehen von feuchten und durch Salpeterfrass leidenden Mauerwerk

über Bergtheer und erdiges Erdpech. 481 zur Verfertigung von Wasserröhren, zum Bestreichen von Abtritt-Schlotten, Wasserbehältern, Cisternen u. s. w-, welche dem Durchsickern des Wassers sehr ausgesetzt sind u. s. w. Im Allgemeinen ist die Anwendung dieses Kitts für so viele Fälle zweckmässig, dass es überstüssig erscheint, diese näher anzugeben. Der experimestirende Physiker und der laborirende Chemiker kann davon auf die vielfachste Weise nützliche Anwendung machen. Dieser Kitt adhärirt ebenfalls sehr stark an allen Körpera; weder Hitze noch Kälte wirkt nachtheilig auf denselben, und er behält so viel Dehnbarkeit, dass er nie Risse bekommt.

Um diesen Kitt, welcher in der Form von Ziegelsteinen verkauft wird, anzuwenden, muß, man ihn in kleine Stücke zerschlagen, und diese in einem Kessel schmelzen. Die Masse wird so lange umgerührt, bis sie gänzlich geschmolzen ist. Das Auftragen geschieht in dem Zeitpunkte, wo er sich aufzublähen beginnt. Der Schmelzkessel sowohl als die Körper, worauf der Kitt getragen werden soll, müssen trocken und staubtein seyn? Das Auftragen und Ebenen der Oberstäche wird am besten vermittelst erwärmter eiserner Instrumente, starker Spatel, Löthkolben und Reib-Wenn der Kitt (das erdige scheiben bewirkt. Erdpech) zu lange auf dem Feuer steht', so wird er für die Anwendung zu consistent; durch Zusatz von Bergtheer kann er aber wieder beliebig dunnflüssig gemacht werden.

Ueberhaupt scheint in den meisten Fällen Zusammenanwendung des Bergtheers und erdig Erdpechs am zweckmälsigsten zu seyn. ner diesjährigen Herbstferienreise sah ich bei schönen Fayence-Fabrik des Hrn. Boch - Busc mann zu Metlach bei Saarlouis damit bewirl Verstreichungen der Fugen von horizontal net einander gelegten Hausteinen auf einer das gar Etablissement einschließenden Mauer. Atmospl rische Einstässe hatten schon anderthalb Jahr d auf eingewirkt, aber nicht die mindeste Veri derung an dem Cemente bewirkt; es adhārirte vollkommen, dass man dasselbe aus den Fug des festen bunten Sandsteins nicht ablösen koz te, ohne dass es mit einer losgerissenen Kruste Steins bedeckt blieb.

Die Anwendung hatte hier auf folgende Westatt gefunden. Das Bergtheer, durch Wissing gemacht, war zuerst mit einem Lössing gemacht, war zuerst mit einem Lössing die Fugen gegossen worden. Darauf hatte die Fugen durch das erwärmte zähe e Erdpech (den Kitt), mittelst eines eiserner tels, ganz gefüllt, und zuletzt die völlige V dung durch einen darüber geführten erwikt.

Herr Regierungs- und Baurath Que hat jetzt die Absicht, zur Conservation Trier ausgegrabenen herrlichen römischer ste, wo es erforderlich ist und namentlic' schönen Porta nigra, sich derselben bit Producte zum Verschmieren der Fugen nen. Es ist der beste Erfolg davon zu

über Bergtheer und erdigen Erdpech. 488

stanzen ist bei Herrn Felix Dournay, Besitzer der Lobsanner Bergwerke in Strasburg (dem botanischen Garten gegenüber No. 57.). Der Preis des Bergtheers (Bitume oder goudron mineral) ist 32 Franken für 50 Kilogrammen, und des erdigen Erdpechs (mastie mineral bitumineum) 12 Franken, ebenfalls für 40 Kilogrammen.

de Chamber in 18 Section).

The series of th

enalist i all and the second of an agency of this agency of the deality of the second of the secon

Einige Zusätze zu dem Aufsetze von Barlow über die Correction der Localanziehung des Eisens auf den Schiffen *).

Barlow erwähnt (oben p. 82), dass er Versache über seine Correctionsmethode auf dem Schiffe Convay unter dem Kapitan Basil Hall angestellt, und dieser versprochen habe, dieselben auf seiner Reise zu wiederholen. In dem Edinb. Philo Journal No. XXI, Julius 1824, befindet sich ein Entwickelung dieser Barlow'schen Methode, was werden hier mehrere Beobachtungen mit theilt, welche auf dieser Reise Hall's größt

theilt, die locale Antichung des Eisens auf Schiff corrigiren. Es war damals meine Absicht, in der genden Hefte dieses Journals die Erfahrungen ver dener Seefahrer, als Cook, Flinders, Rofs, Schy u. a. über diesen Gegenstand zusammenzumancherlei Arbeiten verhinderten mich indessen bis jetzt zu thun. Ich gebe daher jetzt nur eini achtungen und Erfahrungen über Barlow's ctionsmethode.

Correction der localen Variation d. Boussole. 486
theils von dem oben erwähnten Lieut. Foster*)
gemacht waren. Da in dem Aufsatze selbst größtentheils nur dasselbe enthalten ist, was der Leser
schon aus der Barlow'schen Abhandlung p. 28
u. fg. kennt, so will ich hier diese Beobachtungen mittheilen, welche die Anwendbarkeit der
von Barlow vorgeschlagenen Correctionsplatte
beweisen:

^{*)} Im Repertory of Arts... wird er Forster, im Edials.

Journal Foster geschrieben.

7				
	Breite	Länge	Neigung nach Han- steen's Karte	Beobachtste Declination
1	49° 30′ N	5° 15' W	72°N	30° 06' W
3	47.00	8.30	71	29.20
	45.00	11.00		29.13
- Ä	43 - 30	12.00	70 69	28.11
3456	40.04	14.30	69	28.13
δl	36+11	14-53	65	23.56
7	35-11	14 00	65	21.30
7	30.07	15 - 47	63	23.07
9	27 - 29	17.00	69	22.0I
Ţó	26 - 20	18.00	90	21.53
ii l	24-00	19-45	60	31-05
12	27 - 40	21.40	55	19.43
13	18.30	24 - 45	53	17-19
14	15-45_	35 - 40	59	14.02
15	8.51 N	19.30	40	14-37
16	0.30\$	24.00	25	12.3I
17	I - 24	25.00	8.6	PI - 25
18	9 - 59	31 - 45	9 N	6.13
19	14.00	33.15	Ó	4.28
20	15-53	34.00	3 8	3 - 47
21	18.40	36-40	3	0.46 W
22	22.55	43-15	20	4-02 0
23	33 - 18	43.12	21	4.00
24	25 - 35	44.00	25	4-59
25	97 - 09	46.10	30	5.40
\$5	28-41	46.49	30	7.24
27	52.30	64-49	30 64	21.17
11	60.46	72-00	70	27 - 37
29	60.56	72.30	70	30-03
30	60.36	77 - 45	79	30.31
31	57 38	84-19	79	28.18
32	43 - 20	79 - 39	65	18.50
33	39 - 97	78 00	57 _	17.16
34	36 - 30	75.40	50 \$	I5-57
35	12.03	77.05		9-37
36	12.27	78.00		9.26
37	14-18	80.20		10.16
38	18-57	85-00		10.10
39	23 - 30	87.53		10.26
40	18.285	70.15 W		10.25 0

		To be a least of the second	
Corrigirte	Local-	Richtung des Vordertheils	Angerogenes Ende der
Declination	anziehung	des Schiffes	Magnetnadel
27° 46′ W	2° 20′ W	I WSW	N
25.46	3 · 34	wsw	N
25.10	4.03	SWgW	N
25.40	2.35	SWgW	N
26.31	I.42 W	sw.	N
23.58	0.02 0	S	
21.28	0.08 O	SSO	N
21.06	2.01 W	SW	N
19.43	2.18	SWgW	N
19.52	2.00	SWgW	N
19.44	1.21	SWgW	N
18.44	0.59	SWgW	N
16.12	0.58 W	SWgW	N
14.08	0.06.0	S	• • • •
14.48	0.11	SOgS	N
\$2.3I	0.00	SW	• • • •
11.27	0.02	SW	S
6.29	0.16	SgW ₂ W	S
4.50	0.22	SgW ₂ W	S
4.17	0.30	SgW ₂ W	S S
1.06 W	0.20 0	SWłW	
4.04 O	0.02 W	WSW	N
4.00	0.00	SSO	• • • • •
5.06	0.07 W	SSWZW	N
5.49	0.09	SSWIW	N
7.28	0.04	SSW	N
21.18	0.01	SgO	S S
27.53	0.16 W	NgO	S
27.39	2.24 O	SWgS	S
27.47	2 · 44	$\mathbf{W} \mathbf{g} \mathbf{N} \frac{1}{2} \mathbf{N}$	S
26,01	2.17	WNW	S .
18.26	0.24	N ₄ W	S
17.12	0.040	NgO	N
16.11	0.14 W	NNO	S
9.50	0.13 W	SgOiO	S ·
9.14	0.12 O	SW	S
9.54	0.22	SW	S
9.50	0.20 0	SSW	S
10,26	0.00	SgW	• • • • •
9.47 O	o.38 O	SW	S

Hieraus ergiebt sich also, dass eine Platte, welche im Hasen zu Portsmouth in 50° 47' N. befestigt ist, noch ausreicht, um die Localanziehung in hohen südlichen Breiten zu corrigiren, dass also diese Methode sehr gut anwendbar ist.

Ein einziger Punkt kann bei dieser Correetionsmethode noch zweiselhaft scheinen. Die Beobachtungen der Kapitane Ross und Parry haben nämlich gezeigt, dass der Einfins des Eisens mit ungeheurer Schnelligkeit wachse und bei Annäherung an den Pol eine bedeutende Größe erlange (that the effect produced by the iros of the ship increased with immense rapidity, and amounted to the most fearful quantify in approaching towards the pole). Wird nun auch die Kraft der Platte in gleichem Verhältnisse wachsen *)? Um diesen Punkt zu bestimmen, wurde Lieut. Foster, welcher schon den Dank des Langenbureau's für die Versuche auf der Reise des Kapitan Hall erhalten hatte, auf den Griper versetzt, welcher eben unter dem Commando des

Magnetnadel befinden sich in seiner Voyage of Discovery made under the orders of the Admiralty in his Majestys Ships Isabella and Alexander for the purpose of exploring Baffin's Bay and enquiring into the probability of a North-West Passage. s. edit. Lond. 1819. 8. Vol. IL p. 85—120. Von dieser Reise erschien eine schlechte Uebersetzung von mehreren Sprach- und Sachkundigen und herausgegeben von P. A. Nemnich, Leipzig hei Priedrich Fleischer 1820 in 4. — Ueber diese Intensitätszunahme des Magnetismus in diesen hohen Briten s. Hansteen in Gilbert's Annal. LEKE. p. 275-

Correction der localen Variation d. Boussole. 489

Kapitan D. C. Clavering von England nach Spitzbergen gehen sollte, mit dem Auftrage seine Versuche über die Localanziehung unter der Aufsicht des erwähnten Officiers bei jeder Gelegenheit fortzusetzen. Es zeigte sich hier auch der beste Erfolg der Platte. Die Localanziehung war auf dem Schiffe sehr groß; die Platte ergab folgende Maxima derselben an einigen Punkten, wo sie anhielten:

Hammerfest 24°10 Spitzbergen 84.42 Drontheim 21.23 England 14.00

Die Platte gab in den Abweichungen nur solche Unterschiede, welche in die Klasse der Beobachtungsfehler gehörten. (Es werden hier mehrere Beobachtungen auf dieselbe Art dargestellt, welche der Leser aus p. 41 — 48 kennt.)

An derselben Stelle des Edinburgh Philos. Journal p. 83 heißt es, daß Foster gefunden habe, daß vermöge der Barlow'schen Platte der Compass auch in jenen hohen Breiten seine Anwendbarkeit habe, wo man ihn gewöhnlich als nutzlos bei Seite gelegt habe; "). "Wir sehen

eine Reise nach der Hudsons-Bay machte, zwischen den Inseln und in den höhern Breiten bemerkt habe, dass die Magnetnadel ihre Kraft verloren habe. Indesem bemerkte dieses schon Lucas Fox, welcher im Jahre 1651 eine Reise nach der Hudsonsbai machte. Als er nämlich in der Nähe der Inseln Salisbury und Notting-

ļ

bieraus also (fabren die Heransgeber fort) einen Vortheil der Platte, welchen der Erfinder nicht vermuthet batte, indem der Compass noch in jenen boben Breiten anwendbar ist. Dieses wegte

ham (etwa 65° N.) war, so fand er, dass die Magnetnadel ihre Kraft verlor, und äußerte seine Muthma-Isung über diesen Gegenstand und dessen Ursachen. Er glaubte nämlich, dass dieser Krastverlust bei der Windstille vom Mangel der Bewegung des Schiffes herrühre, oder von den nahe gelegenen Bergen, die vielleicht solche Mineralien enthielten, welche auf die Magnetzadel wirkten, oder daß gar die Kälte sie so erstarren machte, wie die Menschen, oder dass die scharfe Luft Iwischen der Nadel und ihrer anziehenden Spitze die Kraft ihrer Richtung schwächen möge. Dieser Fox war einer der ausgezeichnetesten Seeleute seiner Zeit; er hatte von früher Jugend die See viel befahren; er ging mit vielen geschickten Mathematikern um, als Thomas Stere ne, Heinrich Briggs; er studirte die Schrifts aller frühern Reisen nach dem Norden mit große Fleise, und Karl L gab ihm ein Schiff zur Aufsuchen der NW Passage nebst Empfehlungsschreiben an d Kaiser von Japan. Er segelte auch bald in die H sonsstralse, fand indessen viel Hindernisse wegen Eises und war sehr über die Größe dieser Eisma verwundert. Nachdem er aber vergebens nach ei Durchgange in der Hudsonsbai gesucht hatte, kale wieder um, ohne einen Mann noch irgend etwi seines Schiffes Zuhehör verloren zu haben. Er war der ersten Schiffer, welcher auf physikalische stände aufmerksamer war; er hat Bemerkunger Eis, die Fluth, Magnetnadel und Nordlichter, er Hendannes und Pettydancers neunt. Vergl. J. ster Geschichte der Entdeckungen im Nordes u. folgende.

Correction der localen Variation d. Boussole. 491

vom Lieut. Foster aus Erfahrung gefunden, während sich das Schiff an der Küste von Grönland befand, wo er nëmlich bemerkte, dass die Nadel nach Entfernung der Platte ganz unthätig war, so-, gleich aber anwendbar wurde, wenn er dieselbe wieder befestigte. Zu dieser Zeit war die Ursache dieser wichtigen Erscheinung noch nicht bekannt; aber als Herr Foster nach seiner Rück. kehr aufmerksamer über den Gegenstand nachdachte, bewies er, dass dieses eine nothwendige Folge aus dem bekannten Princip von der Zusammensetzung und Zerfällung der Kräfte sey; eine Entdeckung, welche dem Scharfsinn dieses jungen Officiers viel Ehre macht. Auf der Küste von Grönland betrug die Wirkung der Localanziehung des Schiffes 45° in O und W; so dass die Wirkung des Eisens auf die Nadel zu dieser Zeit gleich der Wirkung der Erde war." - Es hat also Foster denselben sich sogleich von selbst darbietenden einfachen Grund gefunden, welchen ich oben p. 21 in der Anmerkung angegeben habe. -

Noch wird in demselben Journale p. 86 erwähnt, dass das Längenbüreau seine Meinung über die Wichtigkeit dieser Entdeckung dadurch ausgedrückt hat, dass es Herrn Barlow den größten durch die Acte über die Meereslänge bestimmten Preis von 500 Pfund gegeben hat; indem es zugleich bemerkte, dass diese Summe nicht als eine Bezahlung für die auf diese Untersuchung verwendete Zeit und Ausgaben angesehen werden sollte, welche vielmehr der Admiralität noch besonders empfohlen werde.

492 Ueber Barlow's Correction u. s. w.

In dem Philosopical Magazin and Journ. von Tilloch und Taylor, October 1824, behinder sich p. 283 ein vom Admiral Krusenstern au den Professor Barlow (Petersburg, am 8. Jul 1824) geschriebener Brief, in welchem derselbe erwähnt, dass er diese Versuche in Cronstadt au gestellt und sich ebenfalls von dem großen Nutzer der Platte überzeugt habe; er führt an, dass ver mittelst der Platte der Unterschied zwischen der auf dem Lande und dem Schiffe beobachtete Azimuthen eines Gegenstandes etwa 4° gewsen sey.

Verzeichnis

im 7 - 12. Bande des Jahrbuches für Chemie und Physik enthaltenen Abhandlungen nach den Namen der Verfasser.

I. Dieser Zeitschrift eigenthümliche Abhandlungen.

Arfwedson, über den Mejonit IX. 347.

.

Bernhardi, Versuch einer Theorie der primitiven Krystellgestalten VII. 387. - über krystallographische Bezeichnungemethoden VIII. 589. — B. u. Brandes, mineralogisch-chemische Untersuchung des Streifenspaths VII. 199. Bischof, Beiträge zur Analyse der Gasgemenge aus Wasserstoff-, Kohlenoxyd-, Kohlenwasserstoff- und ölerzeugendem Gas VII. 155. - chemische Untersuchung der Niederschläge aus den sauren Metallauflösungen durch · Schwefelwasserstoff IX. 58. — über die Phosphoregeens der unterirdischen Rhizomorphen IX. 259. - chemische Untersuchung der Luft, welche sich in den Hühnereiern befindet IX. 446. - über die Analyse organischer Substanzen X. 25. - Beschreibung eines sehr bequemen Selbstfiltrirapperats, und über das Austrocknen und Wiegen des Filtrirpapiers X. 475. - über die Bestimmung des Spielsglanzgehaltes eines Brzes aus dem Niederschlage der : Spielsglanzauflösung durch Wasser XI. 165. - vorläufige Mittheilung aus einer ausführlichen Untersuchung zur Begründung einer wahren Theorie des Aether-Bildungs-Processes XI. 319. - über die Mittel ein Gasvelumen mit der größeten Genauigkeit zu messen XI. 357. — , ohemische

Untersuchung einer Lift, (Sauerstoff und Stickgas das Kohlensäure), welche sich in den Blasen an dem Diesdarme eines Schweines befand XIL 240. — über die Za.

Brandes, R., Monographie der Kampfersäure VIIL 270. chemische Untersuchung einiger in der Gegend ren Brool am Rhein gefundnen Alterthümer K. 504 - über Alkaloide der narkotischen Pflanzen XII. 115. — Beitre zur Kenntniss der Berberitzenwurzel 467. — B. u. Bernhardi, mineralogisch - chemische Untersuchung des Streifenspaths VII. 199. — R. u. Wilh. Brandes, chemische Untersuchung der Berghutter aus dem Thüringer Walie

Breithaupt's u. Gmelin's vollständige Beschreibung & Erlan's, eines lange verkannten und neu bestimmten M

Biehner, über Lichterscheinungen bei Krystellisation Benzoesäure XL 222. — Nachtrag über Lichterscheime

Bullmann, Jahresbericht der naturforschenden Geseller su Halle, vom 5. Jul. 1822 his dahin 1825 IX. 535.—

Dietrich, über Bildung des Feuersteins im anfgeschuse

Dibereiner, über neu entdeckte merkwürdige Eigen des Platinsuboxyds, des oxydirten Schwefel-Pla des metallischen Platinstanbes VIII. 521. IX. 5 über den Samerstoffäther und ein neues Harz VII über die chemische Constitution des Ameierns das Verhalten desselben gegen Wasser VIIL 56 des Entglühen des Platinpulvers im Hydrogensti Mitwirkung der atmosphärischen Luft II. 15 Lichterscheinungen bei Krystallisstionen XL 2 Gährung XI. 457. — Bemerkungen zu seiner des merkwürdigen Einflusses der Platina auf E Ther cheen angemessenen auch endiometrisch den Apparat bei dieser Gattung von Versuch

der einzelnen Abhandlungen.

495

über das leichtflüssige Metall und eine kaltmachende Metallmischung XII. 182.

Du Mênil, Untersuchungen über verschiedene arseniksaure und phosphorsaure Metallsalze VII. 185. — über den Eisengehalt einiger blausauren Präcipitate VIII. 16. — über den zu Ovelgönne im Oldenburgischen nach einem Donnerwetter gefundenen Stein VIII. 565. — Analyse des Sibirischen hellbläulichen Berylls (Aquamarins) IX. 487. — über mittelst Schwefelwasserstoff bewirkte Zinkpräcipitate X. 247. — über eine leichte und schnelle Art Cautschoukröhren zu verfertigen 255. — über die wässerige und geistige Auflösung des Schwefelkaliums u. s. w. X. 341. — einige Erfahrungen über die Ausscheidungen des Titanoxyds XII. 56.

Dunker, über die Abdünstung natürlicher Salzwasser und deren Gränzen XI. 1.

Bicinus, über den Harzgehalt des Pechsteins VII. 455.

Firnhaber, vorläufige Versuche zur Entdeckung der Ursache des Gelbwerdens des kohlensauren Zinkoxyds nach dem Ghihen XII. 243.

Fischer, über die Auflösbarkeit des weißen Arsenikoxyds im Wasser bei gewöhnlicher Wärme IX. 364. — Einrichtung eines Aeolipils, um Glas zu schmelzen 372.

Frommherz, über die Mangansäure XI. 257.

Germar, über Versteinerungen, namentlich über die im Mansfeldischen Kupferschiefer vorkommenden Ichthyoliden und über ein Insect der Vorwelt VII. 12. — die Versteinerungen von Osterweddigen bei Magdeburg 176.

Gmelin, über die angebliche Zersetzung des Kochsalzes durch wasserfreie Schwefelsäure VII. 437. — Analyse von Schörlarten VIII. 514. — über Döbereiner's Entdeckung 615. — G. u. Breithaupt's vollständige Beschreibung des Erlan's, eines lange verkannten und neu bestimmten Minerals VII. 76.

Göbel, über Gelbbleierz, über Tartarus stibiatus und über einen neuen Pyrophor VII. 75. — zoochemische Unter"züchungen IX. 426. — leuchtende Entwickelung der Koh-

lensäure X. 257. — über die Elemente des Kamphen X. 556.

Heinrick, meteorol. Uebersicht des Jahres 1823 X. 117. — monatliche meteorologische Tafeln vom Jahr 1823.

Herrmann, über den Kaligehalt mehrerer Salinen, und die Umbildungen des Salzgehaltes derselben; — über Gewinnung des Nickels im Großen und über Lichterscheinungen bei Krystallisationen X. 70. — über die Bereitung des Chinin und Cinchonin XII. 358.

Howitz, über den Einflus des Luftzuges auf das Kochen und Destilliren des Wassers XI. 295.

Hübner, über Mannit in Selleriewurzeln VIII, 235.

Kaemtz, über das Gesetz, nach welchem die elektromagnetische Kraft des Schließungsdrahtes der Voltnischen Säule durch Schweigger's Multiplicator verstärkt wird VIII 100. — über die Veränderlichkeit des Nullpunkts in den Thermometern X. 200. — Nachschrift zu Wheatstone's Verzechen über den Schall XII. 197. — über die Expansiviraß der Wasserdämpfe 335 *).

Kaulfuss, über Farrenkräuter und Lebermoose VIL. 18.

Keferstein, Jahresbericht über die Verhandlungen der naturforschenden Gesellschaft zu Halle vom 3. Jul. 1831 — 1833
VII. 1. — Vergleichung des Gewitter – und Gebirgsauges 5.
— geognostische Bemerkungen 9. IX. 403. — über Saltquellen VII. 13. IX. 407. — über Gasquellen IX. 406. —
über Weißkupfer IX. 17.

Krügers, vorläufige Nachricht von der Gegenwart des Iodins in der Mutterlauge der Sülzer Salz-Soole in Mecklenburg-Schwerin VII. 444.

Meinecke, über den tiefen Fall des Barometers am 24. Dec. 1821 IX. 394. — über die Theilnahme des Erdbodess 22 den atmosphärischen Erscheinungen VIII. 194 **).

^{*)} Uebersetzungen zum Theil mit Anmerkungen: X. 1??.
512, 532. XI. 48. 116. XII. 1. 18. 185. 484.

^{**)} Alle Uebersetzungen bis zum g. Hefte des & Bandes, deren Verfasser nicht genannt ist, zühren von diesen

Meisener, über die Hallischen Brunnenwasser VII. 885. —
1 über eine ausgebrockene schwarze Flüssigkeit IX. 16g.

— Zusatz zu Peschier's chemischen Untersuchungen über das Titan XII. 125. — Zusatz zu Lindbergson's qualitativer Untersuchung des Opiums 355 *).

Mohs, Schreiben an Prof. Jameson in Edinburg VII. 216. Munke, über das Aufsteigen des Saftes in Weinstöcken VII. 95.

Nitzsch, zoologische Bemerkungen VII. 11—18. IX. 408. Nöggerath, über die am 7. Mai 1822 zu Bonn niedergefallenen Hagelmassen, nebst einigen Bemerkungen über die begleitenden Phänomene VIII. 85. — Bergtheer und erdiges Erdpech von Lobsann bei Strasburg in ihrer Anwendung zu gewerblichen Zwecken 479.

Pfaff, über die von Döbereiner entdeckte merkwürdige Eigenschaft des metallischen Platinastaubes, die Anwendung desselben bei den sogenannten elektrischen Lampen, und das dabei zum Grunde liegende Wirkungsprincip X. 1. Pleischl, über einige Bereitungsmethoden des oxydirten Stickgases, und insbesondere über die von Grouvelle vorgeschlagene VIII. 461. — über das Entglühen des Platinpulvers im Hydrogenstrome unter Mitwirkung der atmosphärischen Luft IX. 142. Nachtrag zu diesen Beobachtungen 201. — über das Vorkommen des Selens in Böhmen IX. 548. — über das Entglühen des Palladiums im Hydrogenstrome 551.

Ringier und Schübler, über die Vegetationsverhältnisse der Schweiz in verschiedener Höhe über dem Meere X. 61.

⁻ zu frühe verewigten Mit-Herausgeber dieser Zeitschrift her.

^{*)} Uebersetzungen zum Theil mit Anmerkungen IX. 87. 167. 190. 205. 329. 338. 361. 379. X. 76. 229. 280. 236. 291. 295. 375. 377. 380. 492. XI. 21. 88. 121. 129. 158. 233. 416. 436. 451. XII. 52. 65. 87. 89. 104. 110. 120. 208. 215. 228. 236. 239. 295. 308. 473.

Schmidt, über einige Knallpulver, welche durch Schlag war entzünden, und den Gebrauch derselben bei Gewehren XI. 66. — einige Worte über die Zündapparate zu den bekannten Feuerzeugen nach Döbereiner XII. 247.

Scholz, über Auffindung des Selens in einer Schweselsäute von Lukawitz in Böhmen VIII. 251.

Schübler's Untersuchungen über die physisch-chemischen Eigenschaften der Ackererden mit der nähern Unternuchung einiger Erd- und Mergelarten Würtembergs in Verbindung mit Beobachtungen ihrer Wirkungen auf die Vegetation VII. 37. - über die Absorption von Samerstoffgas durch die Erden VIII. 141. - über die Gewitter des Jahres 1822 in Würtemberg und einigen angränzenden Gegenden 164. — über die Menge des im Jahre 1822 in einigen Gegenden Würtembergs gefallenen Regen - und Schneewassers VIII. 177. — über den ungewöhnlich tiefen Barometerstand am sten Febr. 1825. 185. — über die Gewitter des Jahres 1823 in Würtemberg und den angranzenden Gegenden XL s6. — über die Menge des im Jahre 1825 in einigen Gegenden Würtembergs gefallenen Regenund Schneewassers XI. 44. — Dessen Anhang zu Cheptal's Bemerkungen über Gährung XI. 483. — Sch. und Ringier über die Vegetationsverhältnisse der Schweit in verschiedener Höhe über dem Meere X. 61.

Schweigger, über Vermehrung der Zündkraft des Orygens durch Verdünnung VII. 1. X. 12. (vergl. XII. 158). — über Bohnenberger's Maschine zur Erläuterung des Vorrückens der Nachtgleiche VII. 5. — über die elektrische Erscheinung, welche die Alten mit dem Namen Kastor und Pollax bezeichneten VII. 245. — Nachtrag dazu: über die fartdauernde Anbetung der Cabiren mitten unter christlichen Völkern X. 104. — über das Gewitter vom 14. Jan. 1312, und über die in Beziehung auf Gewitterzug, barometrische Bewegungen, Erderschütterungen und Gebirgsbildung bemerkenswerthe Linie von SW nach NO. VII. 251. IX 552. — erster Jahresbericht über den Verein zur Verhreitung von Naturkenntniss und höherer Wahrheit VII. 245. —

der einzelnen Abhandlungen.

499

weiter Jahresbericht VIII. 551. - dritter Jahresbericht XI. 387. — über die Gesellschaft der deutschen Naturforscher und Aerzte VII. 455. IX. 1. XI. 127. - Bemerkungen über Luftschifffahrt mit Beziehung auf die Schriften von Zachariä über diesen Gegenstand VIII. 353. - über Lichtpolarisation und entoptische Farben IX. 5. - über galvanische Combinationen und über Elektromagnetismus und dessen kosmischer Bedeutung 15. - noch einige elektromagnetische Bemerkungen VII. 5. IX. 589. - über Benutzung seines elektromagnetischen Multiplicators auf Schiffen XI. 490. - über die Abkühlung der Mineralwasser IX. 387. - über Döbereinerts neues Feuerprincip IX. 211. - Fortsetzung dieser Abhandlung X. 10 und 257. über allgemeine Körperanziehung, mit Hinsicht auf die Theorie der Krystallelektricität als allgemeinen Naturprincips IX. 251. - über Gährung X. 259. XI. 460. - über Lichterscheinungen bei Krystallisationen X. 271. XI. 252. fiber Nickelkupfer XII. 95. - über den wahrscheinlichen Nickelgehalt des Carlsbader Brunnensteins VII. 588. über eine merkwürdige Erscheinung bei dem Untergange der Sonne am 8. Jun. 1824. XII. 560. - Erklärungen an die Leser dieses Jahrbuchs IX. 501 und XII. 581.

- Schweigger-Seidel, die Natur und der Ursprung unserer Sommerfieber aus physikalisch-ehemischem Standpunkte betrachtet XII. 129.
- Steinhäuser, über die Erde als Hohlkugel und über isothermische Linien VII. 2. — über Verfertigung künstlicher Magnete IX. 591.
- Tilesius, über den Typhon VII. 7. die Wirkung des Blitezes auf den menschlichen Körper durch einen merkwürdisgen Fall erläutert IX. 129. über die Wirkung des Blitzes auf vegetabilische Körper 135.
- e. Veltheim, über das Vorkommen einer gangförmigen Lagerstätte schlackenartiger Bildungen im Porphyr zwischen
 Brachwitz und Halle IX. 257. Geognostische Betrachtung der alten Sandsteinformation am Harze 399. Betrachtung einiger wichtigen Erscheinungen, die in dem

Verhalten der Salsquellen von Schönebock hoolinalität war den sind L 461.

Vogel, über die Existens des Mannestoffs in den Selluisblättern (Apium graveolens) VIL 365.

Vogler, über das Vorkommen sublimirter Sodn an den De hältern der Wasser zu Ems VIL 447.

Walchner, mineralogisch-chemische Untersuchung des lignlosiderits, eines neuen Minerals IX, 65. — über metallisches Titan XL 80.

Wernekinek, über den Glanzkohalt von der Schwahengreite bei Müsen, im Siegenschen IX. 306.

Wurzer, über die Anwesenheit des Quecksülhers im Koshsalze VII. 85. (vergl. XII. 255). — Nachricht von des Condensation einiger Gasarten zu Flüssigkeiten VII. 455.

Zenneck, chemische Untersuchung des Krauts der ineiligen Sonnenblume (Erdapfel, belianthus tuberooms) IX. 5:5. chemische Untersuchung des Emmermehls (tritismu äcoccon) 523.

II. Uebersetzungen und Auszüge aus Schrifter gelehrter Gesellschaften und ausländische Zeitschriften.

Abraham, über Magnetisirung II. 525-

Accum's Eisenkitt XI. 584.

Ampère, über Elektromagnetismus XL 241.

Arfrecison, Untersuchung einiger Mineralien VIII. 1
Untersuchung des Oxydum manganoso - manganicum,
his jetzt unbekannte chemische Verhindung von Muoxyd und Oxyd XII. 202.

Arnoux und Fouqué, beilänfige Stahlbereitung in Fug
öfen XI. 382.

Barlow, Beobachtungen und Versuche über die tiglici rintion der Declinations - und Inchinationsmadele dem Einflusse einer reducirten Richtkraft XII. 1. . thode die locale Variation der Boussole un cu 18. Barnes, über das Schneiden des Stahls durch schnell sich umdrehendes Eisen IX. 363.

Barruel und Lassaigne, Zerlegung der Melanosen IX. 167.

Beaufort, über eine Flamme, welche aus einem Berge in Kleinasien nahe bei Deliktash (dem alten Olympus des Strabo) aufsteigt X. 111.

Recquerel, über höchst feine Platina - und Stahldrähte, und "den Magnetismus dieser letztern IX. 374. - Entwickelung der Elektricität durch den Contact zweier Stücke desselben Metalls bei verschiedner Temperatur; Voltaische Säulen durch Drähte eines Metalles construirt, und sogar durch einen Draht, und von einigen elektrischen bei chemischen Verbindungen entstehenden Wirkungen IX. 448. - über chemische Wirkungen, welche sich bei verschiednen chemischen Processen zeigen X. 385. - neue elektrochemische Resultate 403. - über eine Zusammenstellung von Galvanometern, durch welche Minima von Elektricität bemerkbar gemacht werden können, und über die elektrischen Strömungen, welche bei der capillaren Thätigkeit und bei Auflösungen Statt finden X. 408. - über magnetische oder analoge Wirkungen, welche in allen Körpern durch den Einflus elektrischer Ströme erzeugt werden XII. 439.

Berthier, über die Zusammensetzung des Nickeloxyds XII. 89. Berzelius, Kieselmetall isolirt dargestellt XI. 576.

Bizio, Bart., Untersuchung einer besondern Galle und einer darin gefundenen neuen Substanz VII. 110. — über das Maiskorn VII. 577. — über einen milchichten Harn X. 286.

Bollaers, über die Benzoesäure in den reifen Früchten des Gewürznelkenbaums XII. 122.

Bourdet, über das Feuer St. Elmo's X. 110.

Boussingault und Mariano de Rivero, über die Milch des Kuhbaums (Palo de vacca) IX. 329.

Bouvard, Tafel der durch Capillarität verursachten Depressionen des Quecksilbers in den Barometerröhren IX. 110.

- befant, Beschreibung eines Verfahrens mittelst Witten man eine Art von Gufsstahl erhält, welche dem der Damaserner-Klingen gleicht X. 195.
- Bredberg, über den grünen Granat von Sala VIII. 12.
- Brewster, Entdeckung einer neuen Plüssigkeit in Minemien VIII. 229. Phosphorescenz und Structur der Charn vulgaris und hispida IX. 324. über zwei neue Flüssigkeiten in den Höhlungen einiger Mineralien X. 177. über die Existenz einer Gruppe beweglicher Krystalle von hublenseurem Kalk in einer mit Fluidum angefüllten Hilling im Quarz XI. 116.
- Brunner, über die Bereitung des Kalimm und Matricen VIII. 617.
- Busy, über die wasserfreie schwefelige Säure und ihre Anwendung zur Liquefaction einiger andern elastischen? Dissigkeiten XL 461.
- Caillet und Carriel, über eine neue Verhindung des zweiten Iodquecksilbers mit dem Ammoniak IX. 539-
- Corenton und Pelletier, chemische Untersuchungen der Upen XII. 65.
- Chaptal, Bemerkungen für Praktiker über Gährung IL qui
- Chevreul, über die Ursachen der Verschiedenheiten in de Seifen, insbesondere ihrer Consistenz und ihrer Genuck und fiber eine Classe aus Fettigkeiten entstehender Sim IX. 172.
- Clement, Nachricht von Perkins neuen Veruchen über Einfins eines starken Druckes auf die Ausbösung der per, und von Deiton's Entdeckung eines neuen Kei wasserstofigases IX. 561.
- Cooper, über die Zusammensetzung des alten Rubin X. 575-
- Crum, Walter, Versuche über den ladig und über zu mittelet Schwelelsänze daraus sich beldende Sub VIII. 22.
- Culloch, Mac-, über Abhaltung des Schimmels dur zische Oele I. 382.

- Cumming : Ther Entwickeling des Elektromagnetismus durch Hitze X. 512.
- Davy, H., über ein neues elektromagnetisches Phänomen X. 55s. H. Davy's und Faraday's Versuche, Gase in tropfbare Flüssigkeiten zu verdichten VIII. 116.
- Dinsmore, über einen am 7ten August 1823 in den nordamerikanischen Freistaaten niedergefallenen Meteorstein aus einer sich spiralförmig drehenden Wolke XI. 586.
- Dulong, über thierische Wärme VIII. 505. D. und Thenard, über die Eigenschaft einiger Metalle, die Verbindung elastischer Flüssigkeiten zu befördern IX. 205. derselben neue Beobachtungen darüber X. 229.
- Dumas und Pelletier, Untersuchungen über die Zusammensetzung und einige eigenthümliche Eigenschaften der Pflanzenalkalien X. 76. D. und Prevost, tabellarische Uebersicht der Bestandtheile und der Temperatur verschiedener Blutarten, nebst der mittlern Anzahl der Pülsschläge und der Athemzüge bei verschiedenen Thieren und dem Menschen VIII. 507.
- Faraday, über das Chlorinhydrat VIII. 501. über eine durch das Licht erzeugte purpurrothe Farbe der Glasscheiben X. 580. Faraday's und H. Davy's Versuche, Gase in tropfbare Flüssigkeiten zu verdichten VIII. 116.
- Feneulle, über die Delphinsalze XII. 116.
- Ferrari, über die Flüchtigkeit der Salze einiger Alkaloide X. 492.
- Flaugergues, Beobachtungen über den Thau XII. 249.
- Fouqué und Arnoux, beiläufige Stahlbereitung in Fayenceöfen XI. 582.
- Fourier und Oersted, thermoelektrische Versuche XI, 48.
- Garden, über Döbereiner's Hydrogenentzundung X. 115.
- Gay-Lussac, über einen besondern Höherauch VIII. 513.
- Gay-Lussac und Liebig, über das Knallsilber XI. 129.
- Gill, über die Härtung des Stahls XI. 383.

Verzeichnis

4

faing, über Anwendung des Thermemeters all eines A

lere, Beschreibung eines verbesserten Löthrehrs mit Alle holflamme, bei welchem die Flamme durch entgegeng setzte Dampfströme, ohne Hülfe einer Lampe unterhakt wird; wie auch eines Mittels, die Alkoholflamme zur Eleuchtung branchbar zu machen XL 330. — über das Velbrennen des Eisendrahtes im Schwefeldampf 405.

Hart, John, über das Licht, welches sich bei der Entidung der Windbüchse zeigt IX. 251.

Herapath, Will., über Döbereiner's neues Experiment. 13. 255.

Hersert, über Kaligehalt der Pteris aquilina IX. 337.

Herschel, J. F. W., praktische Regoln zur Bestimmung de Halbmesser für die Oberflächen eines doppelten ackremetischen Objectivs VIII. 370, — Beobachtungen über Bewigungen des Quecksilbers zwischen den Polardrähten eine Voltaischen Säule XII. 118.

Hisinger, Untersuchung eines Kalkgrangts von Line? VII. 431.

Jacobson, über die Allantoissigkeit der Vögel L. 2007. Laplace, Resultate, die Gestalt Dichtigkeit und Wär abnahme der Erde betreffend IX. 215.

Lesseigne, über Nickelverbindungen IX. 103. — The Purpursäure IX. 532. — über die Gegenwart des E oxydes in dem Harnstein eines Hundes und Zerlegun ser Substanz X. 230. — über die Möglichkeit, des saure Morphin durch chemische Mittel in den daz gisteten Thieren zu entdecken XI. 21. — L. und 1 Zerlegung der Melanosen IX. 167.

Laugier, Zerlegung eines neuen Titanhaltigem Possile Le Baillif, Mittel das Palladium von dem Platima dem Silber zu unterscheiden XIL 120.

Leet, über Gas zur Erleuchtung ans Holzessig VI Le Royer, über das wirksame Princip des rothen : (digitalis purpurea) XII. 110.

Leschenquis de la Tour, über Zimmtol X. 253.

Liebig, fiber das Knallsilber XI. 74 und 129.

Lindbergson, qualitative Untersuchung des Opiums XII. 50%.

Macaire und Marcet, Untersuchung einer neuen Substans,

welche in den Holzessigfabriken gewonnen wird X. 54%.

Marcet, über das Meerwasser VIII. 512. — M. u. Macaire, Untersuchung einer neuen Substanz, welche in den Holzessigfabriken gewonnen wird X. 548.

Monge, über Hügel durch Quellen gebildet X. 114.

Moser, zur Geschichte des Chromeisens XII. 99.

Oersted, über ein Mittel, die Dampfentwickelung zu befördern VIII. 511. — Oerst. und Fourier, thermoelektrische Versuche XI. 48.

Pajot des Charmes, neue reagirende Tincturen XI. 120.

Payen, über eine neue in den Knollen der Dahlien gefundene Substanz IX. 338.

Pelletier und Caventou, chemische Untersuchungen der Upas XII. 65. — P. u. Dumas, Untersuchungen über die Zusammensetzung und einige eigenthümliche Eigenschaftten der Pflanzenalkalien X. 76.

Perkins, Verbesserung der Dampfmaschine IX. 81.

Peschier, chemische Untersuchungen über das Titan XII. 315.

Phillips, neueste stöchiometrische Scale X. 558. — über Ultramarin und die Methoden seine Reinheit zu prüfen XI. 233. — Zerlegung einiger schwefelsauren Nickelsalse XII. 87.

Planche, über das Stearin in dem Eie und dem Fette der Hühner IX. 444.

Prevost und Dumus, tabellarische Uebersicht der Bestundtheile und der Temperatur verschiedener Blutarten, mebst
der mittlern Anzahl der Pulsschläge und der Athematige
bei verschiedenen Thieren und dem Menschen VIII. 607.

Prout, über die Veränderungen der festen Substanzen des Eies durch Brüten VIII. 60.

Puymaurin, d. Jüng., Notiz über das Palladium IX. 556.
Rouvier, über die bei den Aegyptern gebräuchlichen Arzneien VIII. 506.

ippell, über den Camsin als elektrischen Wind VIIL 186. ebeck, über den Magnetivmus der galvanischen Kette VIL 21. — über die ungleiche Erregung der Wärme im priematischen Sonnenbilde K. 189. — Dessen thermoment

1

tische Versuche XL 63. Somentini, über die iodige Säure XI. 153-

De Serres, über die Menschenknochen der Tedtenhähle von

Serullas, über das Koblenbydriod XI. 416. — über eine Werbindung von Iod, Wasserstoff und Kohlenstoff,

Seybert, chemische Untersuchung des Chrysoberylle ess Bra-

Cillimen, fiber Schmelzung des Graphits, des Anthencits und Diamants IX. 87. — Nachtrag über Schmeinung und Verflüchtigung der Holzkohle 190. — über ein Resgess

Skidmere, über die Verbrennung des Hydrogens im Wasser mittelst des Knallgas-Gebläses IX. 559-

Smith, über eine merkwürdige Errettung eines Ertrenksen.

Smitkson, Untersuchungen einiger ägyptischen Farbes L S?.

Strom, Untersuchung eines neuen Fossils VII. 207. Surgeon, elektro-magnetischer Drehapparat XL 241.

Teldei, über einen veränderten Woulfischen Apparet

Thenard und Dulong, über die Eigenschaft einiger Metalle die Verbindung elastischer Flüssigkeiten zu befördern II 229. — neue Beobachtungen darüber I. 229.

Thiersel, fiber Manna von Fichten II. 554-

Treill, Untersuchung eines ölhaltigen Blutwassers L. 189

Ure, Analysen organischer Substanzen IX. 535-

Venquelin, Zerlegung des Probiersteins II. 88. — über Bitumen des natürlichen Schwefels XI. 121. — Zerie der Acche des Vesuvs, welche den 22sten October auf die Terrasse des französischen Consulatgebäud

der einzelnen Abhandlungen.

507

Neapel gefallen war 184. - über die von selbet erfolgende . Zersetzung des Harustoffes XIL 52.

Webster, chemische Untersuchung eines Meteorsteins XII. 104. Wheatstone, neue Versuche über den Schall XII. 185.

Wollaston, über krystallinisches Titanmetall XI. 85. — über den scheinbaren Magnetismus des Titanmetalles XII. 26.

Wurzer, Bemerkungen über Veränderung der Mineralquellen XII. 193. — über Quecksilhergehalt des Kochsalzes und Zerlegung eines Blasensteins 255.

- w. Yelin, thermomagnetische Versuche XI. 65.
- v. Zach, über Fenerkugeln als Erdkometen VIII. 190.
- Zeise, fiber die Wirkungen zwischen Schwefelkohlenstoff und Ammoniak im Alkohol, mit den dabei hervorgebrachten Verbindungen und besonders von einer Klasse von Cyanverbindungen XI. 98. — Fortsetzung dieser Abhandlung 170.

Programme de la Société hollandoise des eciences à Harlem IX, 118. XI. 242.

Inhaltsanzeigen auswärtiger Zeitschriften *) und zwar

a) dänischer: Tidsekrift for Naturvidenskaberne 1822 VII. 465. VIII. 124. — b) englischer: American. Journ. Silliman's VII. 466. 1825. VIII. 135. Annals of Philosophy

^{*)} Der verewigte Mit-Herausgeber dieser Zeitschrift Prof. Meinecke hat von der ganzen Zahl der Zeitschriften, welche zum Zwecke dieses Jahrhuches der Chemie und Physik durchgegangen werden, die Inhaltsanzeigen zu liefern angefangen. Es ist aber nicht zu läugnen, daß solches zu viel Raum hinwegnehmen würde und es daher gut ist, sich in Besiehung auf solche Inhaltsanzeigen blos auf die wichtigsten streng chemischen und physikalischen ausländischen Journale zu beschränken, während interessante Einzelheiten, die in andern Blättern vorhommen, doch mit Sorgfalt ausgesucht und benutzt werden für diese Zeitschrift.

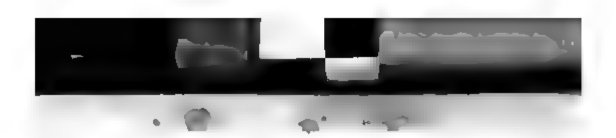
8 Verzeichniss der einzelnen Abhandlungen

1822 VII. 472. 1825. VIII. 126. X. 595. 1824 ebend. Edin burgh philos. Journal VII. 469. 1823. VIII. 155. 240. Jour nal of Sciences VIII. 156. 243. Lond. Journ. of Arts and Sciences 1822 VII. 474. 1825 VIII. 150. Medico - chirurgi cal Transactions. Lond. 1822 VIII. 248. Philos. Magazine 1822 VII. 471. 1825 VIII. 159. 256. Philosophical Trans actions VII. 465. Repertory of Arts, Manufacture and Agriculture 1823 VIII. 158. 249. Transact. of the American. Philos. Soc. 1818 VIII. 245. Transact. of the Linmean Soc. of London VIII. 247. Transact. of the R. Geol. Soc. of Cornwall 1822 VIII. 247. Transact, of the R. Soc. of Edinburgh VIII. 246. - c) französischer: Annales de Chimie et de Phys. 1822 VII. 479. 1823 VIII. 254. IX 495. XI. 495. 1824 ebend. Annales de l'Industrie 1828 Vill 265. Annales des Mines 1822 VII. 484 VIII. 267. 1525 ebend. Bibliothèque universelle 1322 VII. 475. Eulletia des sciences 1822 VIL 474. 1825 VIIL 250. Journ, de Pharmacie 1822 VII. 434. 1825 VIII. 258. IX. 496. Journ. de Physique 1822 VII. 477. 479. VIII. 253. — d) italianscher: Giorn. di Fisica 1822. VII. 462. 1823. VIII. 123. Mem. della Soc. italiana 1520. VII. 241. - e) setucaischer: K. Vetenskaps Academiens Handlingar 1821 VII. 240.

Anmerkung. Das Sachregister zu dem 7. bis 12. Pande des Journals wird darum nicht sogleich mitgetheilt, we wirklich die Inhaltsanzeigen, wie sie in den drei letzte Bänden mit Hervorhebung der Hauptmomente jeder A! handlung abgefalst waren, das Auffinden einzelner B merkungen so sehr erleichtern, dals sie gewissermaß die Stelle eines Sachregisters vertreten. Eben delswei schien es zwechmälsig, dem Wunsche mehrerer Leser mals, jedermal erst nach neun Banden ein größeres Se register zu liefern, weil allzuzahlreiche Register bei ei bandereichen Werke das Nachschlagen zu sehr erse ren, während dagegen wenigere und desto umfame Register den Gebrauch ungemein erleichtern.

Einer meiner fleisigsten Zuhörer, Herr Hecker cher schon mehrere Uebersetzungen für diese Zeit geliefert hat, und auf dessen Genauigkeit sich die erlassen können, arbeitet gegenwärtig ein mit U abgefalstes Sachregister über B. 7-12 aus. wek dem über B. 13-15 in der Art verbunden werde dals auch die neu eintretenden Leser (denen zu Li einzelnen Bänden besondere Titel beigelegt werde

damit zufrieden seyn werden.



Literarische Anzeigen.

Bei une ist erschienen und in allen Buchhandlungen zu haben:

der deutsche Gewerbsfreund, berausgegeben von K. W. G. Kastner. Supplementhest. Das Register zum 1sten bis 4ten Band enthaltend. 4. geheftet Preis 8 Gr.

Der 1ste bis 4te Band selbet ist fortwährend noch für 21 Rthlr. 4 Gr., mit dem Register für 11 Rthlr. 12 Gr. tu haben.

Halle im Oct. 1894.

Hemmerde und Schwetschke.

Subscriptions-Anseige.

J. B. Biot's Lehrbuch

Experimental - Physik

oder Erfahrungs - Naturlehre.

Dritte Auflage, übersetzt und mit Zusätzen von M. Gust. Thood. Pechner, academischen Docenten zu Leipzig. Vier Bände, mit 19 Kupfertafeln.

Obwohl Deutschland selbst meh. ere schätzbare Werke über Physik eigenthümlich besitzt, so dürfte doch an Vollständigkeit und mit Gründlichkeit verbundener Klarheit keines vor Biot's Précis de physique expérimentale, von dessen so eben in Paris erschienenen, mir während des Drucks in Aushängebogen zugekommenen, dritten Auflage, sch hiermit eine der Wissenschaft und des Verfassers würdige Uebersetzung ankündige, den Vorrang behanpten; gewißs aber wird dies Werk allen hisherigen vorgezogen werden können, insofern es eine vollständige und eine klare Einsicht gewihrende Zusammenstellung, auch aller neu hinzusicht gewihrende Zusammenstellung, auch aller neu hinzusicht gewihrende Zusammenstellung, auch aller neu hinzusehommenen Entdeckungen enthält, welche in den letzten Jahren die Physik so wesentlich bereichert und den Standpunkt mancher Zweige derselben beinahe völlig verrückt haben. Gemeinnütziger als des nämlichen Verfassers größerres, nur dem Physiker so zu segen von Profession bestimm-

tes Werk, wird das vorliegende dadurch, dass es bei derselben Reichhaltigkeit und zusammenhängenden Darstellung der Resultate, sich der Entwickelung physischer Gesetze in der Art, wie sie nur dem geübteren Mathematiker verständlich sind, enthält, und dadurch für die Einsicht der meisten zugänglicher sind. Obwohl schon von der ersten Auflage dieses Werks eine Uebersetzung erschienen ist, so kann doch diese, mehrere Mängel der Bearbeitung abgerechnet, bei den zeither gemachten Fortschritten der Physik, den Ansprüchen der jetzigen Zeit nicht mehr genügen, und ich hoffe daher durch diese Uebersetzung der dritten, alle neuen Bereicherungen jener Wissenschaft umfassenden, Auflage, den Wünschen und dem Bedürfnisse Vieler entgegenzukommen.

Das Werk wird aus 4 Bänden mit 19 Kupfertafein bestehen, und habe ich zur Erleichterung des Ankaufs den Zusserst billigen Subscriptions-Preis von 6 Rthlr. 16 Gr. bis zur Vollendung festgesetzt.

Der erste Band ist so eben erschienen, und die fibrigen

Bände sollen bis zum Monat März k. J. vollendet seyn.

Leipzig, den 15. August 1824.

Leopold Vofs.

In meinem pharmaceutisch-chemischen Institut, welches seit 1795 ununterbrochen seinen glücklichen Fortgang gehabt hat, wird auf künftige Ostern abermals ein neuer Cursus eröffnet. Ich ersuche alle diejenigen, welche daran Antheil nehmen, mich gefälligst bis Ende December davon zu benachrichtigen.

Erfurt, den 6. October 1824.

Dr. Joh. Bartholm, Trommsdorff.

Nachricht.

Den geehrten Herren Abnehmern des Archivs des Apotheker-Vereins im nördlichen Deutschland zeige ich hiermit ergebenst an, dass das verzögerte Erscheinen der noch sehlenden Heste des Jahrganges 1824 dieser Zeitschrist einzig und allein an Herrn Varnhagen in Schmalkalden liegt, welcher schon seit geraumer Zeit sast zu diesem ganzen Jahrgange das Manuscript in Händen hat. Ich ersuche daher de geehrten Herren Abnehmer eder respect. Buchbandlungen, in dieser Angelegenheit sich allein an Herrn Varnhagen zu wenden.

Salzusten im Sept. 1824.

Dr. R. Brandes.

Zugleich verbinden wir hiermit die Nachricht, das für das Jahr 1825 das Archiv bestimmt in unserm Verlage erscheinen wird, alles eingeleitet ist, das schon in der ersten Hälfte des Monats Januar 1825 das erste Heft des künstigen

Jahrganges ausgegeben werden kann, und dann dem regelmässigen Erscheinen dieser Zeitschrift ferner nichts mehr im Wege steht, daher wir um recht baldige Abgabe der Bestellungen bitten.

Lemgo im Sept. 1824.

7.

Meyersche Hofbuchhandlung.

Im Verlage der J. G. Calve'schen Buchhandlung in Pragist so eben erschienen und in allen soliden Buchhandlungen Deutschlands zu bekommen:

Abhandlungen

. aus dem

Gebiete der gesammten Akologie,

Begründung eines Systems derselben;

Julius Vinzenz Krombholz, Doctor der Medicin und Chirurgie und kais. königl. ordentl. öffentl. Professor der Staatsarzneikunde an der Universität zu Prag.

Erster Theil. Mit 9 lithographirt, Tafeln. 1825. gr. 4. stark 54 Bogen. Preis 6 Rthlr.

Ankündigung einer wichtigen und unentbehrlichen Schrift für Aerste und Wundärzte, für Candidaten der Arzneikunst und Zöglinge in medicinischen Lehranstalten.

Auf die vierte, von neuem stark vermehrte und verbesserte Auflage von:

Dr. K. G. Schmalz,

Versuch einer medicinisch-chirurgischen

Diagnostik in Tabellen,

oder Erkenntnis und Unterscheidung der innern und äussern Krankheiten, mittelst Nebeneinanderstellung der ähnlichen Formen;

welche in der Arnoldischen Buchhandlung in Dresden erscheint, wird in allen Buchhandlungen, in . . . bei . . bis Ostern 1825 5 Thlr. Vorausbezahlung und bei der Ablieferung des Werkes zu Johannis 1825 1 Thlr. 12 Gr. Nachschuls angenommen. Das Werk erscheint in groß Folio auf sehr schönem Papier, mit möglichster Raumersparung. Der Ladenpreis, welcher mit der Ostermesse 1825 eintritt, beträgt 6 Thlr. — Eine ausführlichere Ankündigung ist in allen Buchhandlungen unentgeldlich zu bekommen.



